(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
19. September 2002 (19.09.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/072848 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/82, 15/54, 9/10

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/02492

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. März 2002 (07.03.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 11 676.4 9. März 2001 (09.03.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SUNGENE GMBH & CO. KGAA [DE/DE]; 06468 Gatersleben (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BADUR, Ralf [DE/DE]; Teodor-Storm-Str. B, 67117 Limburgerhof (DE). GEIGER, Michael [DE/DE]; Neuer Weg 15, 06484 Ouedlinburg (DE).

(74) Anwalt: DOERPER, Thomas, c/o BASF Aktiengesellschaft, 67056 Ludwigshafen (DE). (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: INCREASE IN THE VITAMIN E CONTENT IN ORGANISMS DUE TO AN INCREASE IN THE TYROSINE AMINOTRANSFERASE ACTIVITY

(54) Bezeichnung: ERHÖHUNG DES VITAMIN-E-GEHALTS IN ORGANISMEN DURCH ERHÖHUNG DER TYROSINA-MINOTRANSFERASE-AKTIVITÄT

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing vitamin E by cultivating organisms, especially plants, which have an increased tyrosine aminotransferase activity in relation to the wild type. The invention also relates to the genetically modified organisms, especially plants themselves.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Vitamin E durch Kultivierung von Organismen, insbesondere Pflanzen, die gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität aufweisen, sowie die genetisch veränderten Organismen, insbesondere Pflanzen selbst.



PCT/EP02/02492 WO 02/072848

Erhöhung des Vitamin-E-Gehalts in Organismen durch Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Vitamin E durch Kultivierung von Organismen, insbesondere Pflanzen die gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Tyrosinamino-10 transferase-Aktivität aufweisen, sowie die genetisch veränderten Organismen, insbesondere Pflanzen selbst.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia 15 of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die Gruppe der Tocopherole (la-d) weist eine gesättigte Seitenkette auf, die Gruppe der Tocotrienole (2a-d) eine ungesättigte Seitenkette:

1a, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

1b, β -Tocopherol: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

1c, γ -Tocopherol: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

30 1d, δ -Tocopherol: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

$$HO \longrightarrow R^1$$

$$R^2 \longrightarrow R^3$$

$$(2)$$

35

2a, α -Tocotrienol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

40 2b, β -Tocotrienol: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

2c, γ -Tocotrienol: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

2d, δ -Tocotrienol: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

In der vorliegenden Erfindung werden unter Vitamin E alle vor-45 stehend erwähnten Tocopherole und Tocotrienole mit Vitamin-E-Aktivität verstanden.

Diese Verbindungen mit Vitamin-E-Aktivität sind wichtige natürliche fett-lösliche Antioxidantien. Ein Mangel an Vitamin E führt bei Menschen und Tieren zu pathophysiologischen Situationen. Vitamin E-Verbindungen haben daher einen hohen wirtschaftlichen 5 Wert als Zusatzstoffe im Food- und Feed-Bereich, in pharmazeutischen Formulierungen und in kosmetischen Anwendungen.

Ein wirtschaftliches Verfahren zur Herstellung von Vitamin E-Verbindungen sowie Nahrungs- und Futtermittel mit erhöhtem Vitamin 10 E-Gehalt sind daher von großer Bedeutung.

Besonders wirtschaftliche Verfahren sind biotechnologische Verfahren unter Ausnutzung natürlicher oder durch genentische Veränderung optimierter Vitamin-E-produzierender Organismen.

Abbildung 62 zeigt ein Biosyntheseschema von α -Tocopherol in höheren Pflanzen.

In höheren Pflanzen wird Tyrosin ausgehend von Chorismat über

20 Prephenat und Arogenat gebildet. Die aromatische Aminosäure
Tyrosin wird durch das Enzym Tyrosinaminotransferase in Hydroxyphenyl-Pyruvat umgewandelt, welches durch Dioxygenierung in Homogentisinsäure überführt wird.

25 Die Homogentisinsäure wird anschließend an Phytylpyrophosphat (PPP) bzw. Geranylgeranylpyrophosphat gebunden, um die Vorläufer von α-Tocopherol und α-Tocotrienol, das 2-Methyl-6-phytylhydrochinol bzw. das 2-Methyl-6-geranylgeranylhydrochinol zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adenosylmethionin als Methyl-

30 Gruppen-Donor entsteht zunächst 2,3-Dimethyl-6-phytylquinol, dann durch Zyklisierung γ -Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α -Tocopherol.

Es sind Versuche bekannt, in transgenen Organismen durch Über-35 expression einzelner Biosynthesegene eine Erhöhung des Metabolitflusses zur Steigerung des Tocopherol- bzw. Tocotrienolgehaltes zu erreichen.

WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes 40 durch verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD).

WO 99/04622 bzw. D. DellaPenna et al., Science 1998, 282, 2098-2100 beschreiben Gensequenzen codierend für eine γ-Toco-45 pherolmethyltransferase aus Synechocystis PCC6803 und Arabidopsis thaliana und deren Einbau in transgene Pflanzen, die einen modifizierten Vitamin E-Gehalt aufweisen.

WO 99/23231 zeigt, daß die Expression einer Geranylgeranyl-Reductase in transgenen Pflanzen eine gesteigerte Tocopherolbiosynthese zur Folge hat.

- 5 WO 00/08169 beschreibt Gensequenzen codierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase und deren Einbau in transgene Pflanzen, die einen modifizierten Vitamin E-Gehalt aufweisen.
- 10 WO 00/68393 und WO 00/63391 beschreiben Gensequenzen codierend eine Phytyl/Prenyl-Transferase und deren Einbau in transgene Pflanzen, die einen modifizierten Vitamin E-Gehalt aufweisen.
- In WO 00/61771 wird postuliert, daß die Kombination eines Gens 15 aus dem Sterol-Stoffwechsel in Kombination mit einem Gen aus dem Tocopherolstoffwechsel zu einer Erhöhung des Tocopherolgehalts in transgenen Pflanzen führen kann.
- In einer von A. Lopoukhina verfassten Doktorarbeit (Characteri20 zation of coronatine regulated genes from Arabidopsis thaliana,
 Doktorarbeit an der Ruhr-Universität Bochum, Lehrstuhl für
 Pflanzenphysiologie, 1999) und in einem Posterbeitrag von
 H. Holländer-Czytko et al. auf der Botanikertagung 2000 in Jena
 vom 17-22.9.2000 werden durch das Phytotoxin Coronatin induzier-
- 25 bare Gene aus Arabidopsis thaliana offenbart. Bei einem dieser Gene weist die abgeleitete Aminosäuresequenz eine Homologie von ca. 35 % mit bekannten Tyrosinaminotransferasen auf. Durch heterologe Expression des putativen Tyrosinaminotransferase-Gens in E.coli konnte eine geringe Enzymaktivität einer Tyrosinamino-
- 30 transferase nachgewiesen werden. Es wird offenbart, daß die Behandlung von Pflanzen mit Coronatin und die Verwundung von Pflanzen zu einer Akkumulation der putativen Tyrosinaminotransferase-spezifischen mRNA, der putativen Tyrosinaminotransferase und der meßbaren Enzymaktivität führt. Ferner wird
- 35 auf Seite 72 f. der Doktorarbeit offenbart, daß es bekannt sei, daß die Verwundung von Pflanzen zu einer Bildung von reaktiven Sauerstoffspezies führt, die durch antioxidative Verbindungen wie Tocopherol, Carotinoide oder Rosmarinsäure abgefangen werden.
- 40 Alle diese Methoden, bis auf den zuletzt erwähnten Stand der Technik, liefern zwar genetisch veränderte Organismen, insbesondere Pflanzen, die in der Regel einen modifizierten Gehalt an Vitamin E aufweisen, weisen jedoch den Nachteil auf, daß die Höhe des Gehalts an Vitamin E in den im Stand der Technik
- 45 bekannten genetisch veränderten Organismen noch nicht zufriedenstellend ist.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde ein weiteres Verfahren zur Herstellung von Vitamin E durch Kultivierung von Organismen zur Verfügung zu stellen, bzw. weitere transgene Organismen, die Vitamin E herstellen, zur Verfügung zu stellen, die optimierte Eigenschaften, wie beispielsweise einen höheren Gehalt an Vitamin E aufweisen und den geschilderten Nachteil des Standes der Technik nicht aufweisen.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Vitamin E ge10 funden, indem man Organismen kultiviert, die gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität aufweisen.

Unter Tyrosinaminotransferase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Tyrosinaminotransferase verstanden.

- Unter einer Tyrosinaminotransferase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Tyrosin in 4-Hydroxyphenylpyruvat umzuwandeln.
- 20 Dementsprechend wird unter Tyrosinaminotransferase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Tyrosinaminotransferase umgesetzte Menge Tyrosin bzw. gebildete Menge 4-Hydroxyphenylpyruvat verstanden.
- 25 Bei einer erhöhten Tyrosinaminotransferase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Tyrosinaminotransferase die umgesetzte Menge Tyrosin bzw. die gebildete Menge 4-Hydroxyphenylpyruvat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens
20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter
35 mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Tyrosinaminotransferase-Aktivität des Wildtyps.

Unter einem Wildtyp wird der entsprechende nicht genetisch veränderte Ausgangsorganismus verstanden. Vorzugsweise und insbeson40 dere in Fällen in denen der Organismus oder der Wildtyp nicht eindeutig zuordenbar ist, wird unter Wildtyp für die Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen Homogentisat-Phytyltransfe45 rase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen Gera-

nyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen Tocopherolcyclase-Aktivität, die Erhöhung der nachstehend beschriebenen γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität, die Reduzierung der nachstehend beschriebenen Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität, die Reduzierung der nachstehend beschriebenen Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität und die Reduzierung der nachstehend beschriebenen Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität, sowie für die Erhöhung des Gehalts an Vitamin E ein Referenzorganismus verstanden. Dieser Referenzorganismus ist vorzugsweise Brassica napus cv Westar.

Die Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Translations- und Protein15 ebene oder durch Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase gegenüber dem Wildtyp, beispielsweise durch Induzierung des Tyrosinaminotransferase-Gens durch Phytotoxine wie beispielsweise Coronatin oder durch Einbringen von Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase.

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Organismus, insbesondere Pflanzen eigenen endogenen Tyrosinaminotransferasen verstanden. Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Tyrosinaminotransferasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine veränderte oder vorzugsweise erhöhte Expressionsrate mindestens eines endogenen Tyrosinaminotransferase Gens zur Folge hat, kann durch Deletion oder Insertion

Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression mindestens einer endogenen Tyrosinamintransferase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch 35 besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

30 von DNA Sequenzen erfolgen.

Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression mindestens eines endogenen Tyrosinaminotransferase Gens dadurch er-40 zielt werden, dass ein im nicht transformierten Organismus nicht vorkommendes Regulatorprotein mit dem Promotor dieser Gene in Wechselwirkung tritt.

Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches 45 aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben. In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch eine Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase.

5

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase durch Einbringen von Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase in den Organismus.

10

Dazu kann prinzipiell jedes Tyrosinaminotransferase-Gen, also jede Nukleinsäuren die eine Tyrosinaminotransferase codiert verwendet werden. Bei genomischen Tyrosinaminotransferase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der

15 halten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechenden Tyrosinaminotransferase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

20

Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNA- oder cDNA-Sequenz sein.

Beispiele für Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinamino-25 transferase bzw. Beispiele für Tyrosinaminontransferasen sind

die sechs putativen Tyrosinaminotransferasen TAT I bis TAT VI aus Arabidopsis thaliana TATI: CAA23026 (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 5, Protein: SEQ. ID. NO. 6), TAT II: CAA23025, TAT III: AAD23027

30 (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 7, Protein: SEQ. ID. NO. 8), TAT IV: CAA16881, TAT V: AAD21706 (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 9, Protein: SEQ. ID. NO. 10), TAT VI: (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 11, Protein: SEQ. ID. NO. 12)

35 die Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 1, Protein: SEQ. ID. NO. 2),

eine Variante der Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus (Nukleinsäure: SEQ. ID. NO. 3, Protein: SEQ. ID. NO. 4),

40

die humane Tyrosinaminotransferase (Accesion No. XP_008081),

45 die Tyrosinaminotransferase aus Tryposoma rangeli (Accesion No. AF165323_1),

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

7

die Tyrosinaminotransferase aus Tryposoma cruzi (Accesion No. AI 622965) oder

die Tyrosinaminotransferase aus Rhizobium meliloti (Accesion 5 No. L05065).

Bevorzugt verwendet man Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion 10 von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 33 %, bevorzugter

mindestens 35 %, bevorzugter mindestens 50%, noch bevorzugter mindestens 70 %, am bevorzugtesten mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2, und die die enzymatische

15 Eigenschaft einer Tyrosinaminotransferase aufweisen.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 2 stellt die Aminosäuresequenz der Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus dar.

20 Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, bei-

25 spielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, Ser durch Thr.

Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini 30 des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen.

Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere 35 Aminosäuren ersetzt wird.

Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der

40 Lasergene Software der Firma DNASTAR, inc.Madison, Wisconsin (USA) unter Anwendung der Clustal Methode (Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer. Comput Appl. Biosci. 1989 Apr;5(2):151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

Multiple alignment parameter: Gap penalty

	Gap length penalty					10
	Pairwise alignment	parame	ter	::		
	K-tuple					1
	Gap penalty	•		8 *	•	3
5	Window				•	5
	Diagonals saved					5

Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2 aufweist,

- 10 wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2, insbesondere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 20 % aufweist.
- 15 Die bekannten Tyrosinaminotransferasen weisen mit der SEQ. ID. NO. 2 (Tyrosinaminotransferasen aus Rattus norvegicus) nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz folgende Identität [%] der Aminosäuresequenzen auf:

CAA23026	(TAT	I) ·	26,8	용
CAA23025	(TAT	II)	22,3	ક
AAD23027	TAT)	III)	28,3	ક
CAA16881	(TAT)	IV)	29,8	ક
AAD21706	(TAT)	V.)	30,0	윰 .
TAT VI KI	9.P1	7.14	33.3	융
AF165323_	33,3	용		
XP_008081	. (hur	man)	91,6	୫
	CAA23025 AAD23027 CAA16881 AAD21706 TAT VI KI AF165323_	CAA23025 (TAT AAD23027 (TAT CAA16881 (TAT AAD21706 (TAT TAT VI K19.P17 AF165323_1 (TAT	CAA23026 (TAT I) CAA23025 (TAT II) AAD23027 (TAT III) CAA16881 (TAT IV) AAD21706 (TAT V) TAT VI K19.P17.14 AF165323_1 (Tryposoma rangeli) KP_008081 (human)	CAA23025 (TAT II) 22,3 AAD23027 (TAT III) 28,3 CAA16881 (TAT IV) 29,8 AAD21706 (TAT V) 30,0 TAT VI K19.P17.14 33.3 AF165323_1 (Tryposoma rangeli) 33,3

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden Nukleinsäuren 30 in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus SEQ. ID. NO. 2 oder die Aminosäuresequenz der humanen Tyrosinaminotransferase (Accesion No. XP_008081).

- 35 Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.
- Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend 40 der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

9

Soll das Protein beispielsweise in einer Pflanze exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

5 In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 1 in den Organismus ein.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 1 stellt die cDNA der Tyrosinamino-10 transferase aus Rattus norvegicus (Accesion No. NM_012668) dar.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden Organismen kultiviert, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe
15 Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, Tocopherolcyclase-Aktivität und γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität aufweisen.

20

Unter Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase verstanden.

Unter einer Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase wird ein Protein 25 verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Hydroxyphenylpyruvat in Homogentisat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase umgesetzte Menge Hydroxyphenylpyruvat bzw. gebildete Menge Homogentisat verstanden.

Bei einer erhöhten Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer 35 bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase die umgesetzte Menge Hydroxyphenylpyruvat bzw. die gebildete Menge Homogentisat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxyphenylpyruvat-Dio40 xygenase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens
20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter
mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität des Wildtyps.

Unter Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Homogentisat-Phytyltransferase verstanden.

Unter einer Homogentisat-Phytyltransferase wird ein Protein ver-5 standen, das die enzymatische Aktivität aufweist, Homogentisat und Phytylpyrophosphat in 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol umzuwandeln

Dementsprechend wird unter Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivi10 tät die in einer bestimmten Zeit durch das Protein HomogentisatPhytyltransferase umgesetzte Menge Homogentisat oder Phytylpyrophosphat bzw. gebildete Menge 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol verstanden.

15 Bei einer erhöhten Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Homogentisat-Phytyltransferase die umgesetzte Menge Homogentisat oder Phytylpyrophosphat bzw. die gebildete Menge 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens
20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter
25 mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der HomogentisatPhytyltransferase-Aktivität des Wildtyps.

Unter Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduk-30 tase verstanden.

Unter einer Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Geranyl-Gerany-Pyrophosphat in Phytylpyrophosphat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidore-duktase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase umgesetzte Menge Geranyl-Gerany-Pyrophosphat bzw. gebildete Menge Phytylpyrophosphat verstanden.

Bei einer erhöhten Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Geranyl-Geranyl-45 Pyrophosphat-Oxidoreduktase die umgesetzte Menge Geranyl-Gerany-Pyrophosphat bzw. die gebildete Menge Phytylpyrophosphat erhöht. Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter
bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch
bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der
Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität des Wild-

Unter 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität 10 wird die Enzymaktivität einer 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase verstanden.

Unter einer 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, 15 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol in 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität die in einer 20 bestimmten Zeit durch das Protein 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase umgesetzte Menge 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol bzw. gebildete Menge 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol verstanden.

25 Bei einer erhöhten 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase die umgesetzte Menge 30 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol bzw. die gebildete Menge 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität mindestens 35 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere min-

destens 600 % der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-

Aktivität des Wildtyps.

Unter Tocopherolcyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Tocopherolcyclase verstanden.

Unter einer Tocopherolcyclase wird ein Protein verstanden, das 45 die enzymatische Aktivität aufweist, 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol in γ -Tocopherol umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Tocopherolcyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Tocopherolcyclase umgesetzte Menge 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol bzw. gebildete Menge \gamma-Tocopherol verstanden.

Bei einer erhöhten Tocopherolcyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Tocopherolcyclase die umgesetzte Menge 2,3-Dimethyl-6-Phytylhydrochinol bzw. die gebildete Menge γ-Toco-10 pherol erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Tocopherolcyclase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Tocopherolcyclase-Aktivität des Wildtyps.

Unter γ -Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität wird die Enzymakti-20 vität einer γ -Tocopherol-Methyltransferase verstanden.

Unter einer γ -Tocopherol-Methyltransferase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, γ -Tocopherol in α -Tocopherol umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein γ-Tocopherol-Methyltransferase umgesetzte Menge γ-Tocopherol bzw. gebildete Menge α-Tocopherol verstanden.

Bei einer erhöhten γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein γ-Tocopherol-Methyltransferase die umgesetzte Menge γ-Tocopherol bzw. die gebildete Menge α-Toco-35 pherol erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt min40 destens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität des Wildtyps.

Die Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der 45 Gruppe Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, Tocopherol-cyclase-Aktivität und γ -Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität kann unabhängig voneinander durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmecha-

- 5 nismen auf Expressions- und Protein-ebene oder durch Erhöhung der Genexpression der entsprechenden Nukleinsäuren, also der Erhöhung der Genexpression mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyl-
- 10 transferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase gegenüber dem Wildtyp.

15

mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidore-

- 20 duktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase
- 25 Die Erhöhung der Genexpression der entsprechenden Nukleinsäure gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung der entsprechenden Gene durch Aktivatoren, also durch Induzierung des Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Gens, Homogentisat-Phytyltransferase-Gens, Gera-
- 30 nyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Gens, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Gens, Tocopherolcyclase-Gens oder γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Genkopien der entsprechenden Nukleinsäuren, also durch Einbringen mindestens
- 35 einer der Nukleinsäuren, ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Me-
- 40 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ -Tocopherol-Methyltransferase in den Organismus.

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend 45 eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Homogentisat-Phytyltransferase, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Tocopherolcyclase oder γ-Tocopherol-Methyltransferase wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Organismus eigenen, insbesondere der Pflanzen eigenen, endogenen Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenasen, Homogentisat-Phytyltransferasen, Geranyl-Geranyl-Pyrophosp-5 hat-Oxidoreduktasen, 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferasen, Tocopherolcyclasen oder γ -Tocopherol-Methyltransferasen verstanden.

Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Se10 quenz für Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Homogentisat-Phytyltransferase, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Tocopherolcyclase
oder γ-Tocopherol-Methyltransferase kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate
15 des entsprechenden Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch
Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Homogentisat-Phytyl
20 transferase, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, 2-Me-thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Tocopherolcyclase oder γ-Tocopherol-Methyltransferase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

Desweiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression endogener Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-, Homogentisat-Phytyltransferase-, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-, 2-Me-

30 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-, Tocopherolcyclase-oder γ -Tocopherol-Methyltransferase-Gene dadurch erzielt werden, dass ein im nicht transformierten Organismus nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieser Gene in Wechselwirkung tritt.

35

45

Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

40 In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, im folgenden auch HPPD genannt, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäuren codierend eine HPPD in den Organismus.

Dazu kann prinzipiell jedes HPPD-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine HPPD codiert, verwendet werden.

Bei genomischen HPPD-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen 5 Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt
werden kann, die entsprechende HPPD zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden
cDNAs zu verwenden.

10

Beispiele für HPPD-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine HPPD aus Arabidopsis thaliana (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 13, Protein: Seq. ID. No. 14) oder eine HPPD aus Gerste (WO 99/04021).

15 In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres HPPD-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine HPPD oder mindestens zwei endogene Nuk20 leinsäuren, codierend eine HPPD auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 14 oder eine von dieser Se-

- 25 quenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 14, und die die enzymatische Eigenschaft einer HPPD aufweisen.
 - Die Sequenz SEQ. ID. NO. 14 stellt die Aminosäuresequenz der HPPD aus Arabisopsis thaliana dar.
- 35 Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 14 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 14, insbesondere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz 40 eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

Weitere Beispiele für HPPD und HPPD-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder 45 der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO. 14 leicht auffinden. Die HPPD aus Gerste weist beispielsweise mit der HPPD aus Arabisopsis thaliana (Seq. ID. No. 14) eine Identität von 57,5% auf.

Weitere Beispiele für HPPD und HPPD-Gene lassen sich weiterhin 5 beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 13 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

- 10 In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der HPPD aus Arabidopsois thaliana (SEQ. ID. NO. 14).
- Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.
- 20 Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.
- Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.
- 30 In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 13 in den Organismus ein.
- Die Sequenz SEQ. ID. NO. 13 stellt die genomische DNA aus A. tha-35 liana dar, die die HPPD der Sequenz SEQ ID NO. 14 codiert.
 - Alle vorstehend erwähnten HPPD-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner über-
- 40 lappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffül-
- 45 len von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren

werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Ge-5 nexpression einer Nukleinsäure codierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, im folgenden auch HPT genannt, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäuren codierend eine HPT in den Organismus.

10 Dazu kann prinzipiell jedes HPT-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine HPT codiert, verwendet werden.

Bei genomischen HPT-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirts15 organismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende HPT zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

20 Beispiele für HPT-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine HPT aus Arabidopsis thaliana (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 15, Protein: Seq. ID. No. 16) oder Nukleinsäuren, codierend eine HPT aus Glycine max, Heliantus annus, Nicotiana tabacum, Physcomitrella patens, Brassica napus, Oryza sativa, Hordeum vulgaris oder Synechocystis sp. PCC6803.

In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres HPT-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform

30 weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine HPT oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, codierend eine HPT auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter

35 Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend
die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren
abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 16, und die die enzymatische Eigenschaft einer HPT aufweisen.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 16 stellt die Aminosäuresequenz der HPT 45 aus Arabisopsis thaliana dar.

Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 16 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 16, insbesonsdere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

Weitere Beispiele für HPT und HPT-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt 10 ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO. 16 leicht auffinden.

Die HPT aus Synechocystis sp. PCC6803 weist beispielsweise mit 15 der HPT aus Arabisopsis thaliana (Seq. ID. No. 16) eine Identität von 40,9 % auf.

Weitere Beispiele für HPT und HPT-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 15 aus verzochiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur 25 Erhöhung der Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der HPT aus Arabidopsois thaliana (SEQ. ID. NO. 16).

30 Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend 35 der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

40 Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine 45 Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 15 in den Organismus ein.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 15 stellt die genomische DNA aus A. thaliana dar, die die HPT der Sequenz SEQ ID NO. 16 codiert.

Alle vorstehend erwähnten HPT-Gene sind weiterhin in an sich beskannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix
herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann
beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode
(Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase
und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren
werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory
manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, im folgenden auch GGPPOR genannt, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäuren codierend eine GGPPOR in den Organismus.

Dazu kann prinzipiell jedes GGPPOR-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine GGPPOR codiert, verwendet werden.

Bei genomischen GGPPOR-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt
werden kann, die entsprechende GGPPOR zu exprimieren, bevorzugt
30 bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

Beispiele für GGPPOR-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine GGPPOR aus Nicotania tabacum (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 17, Pro35 tein: Seq. ID. No. 18) oder Nukleinsäuren, codierend eine GGPPOR aus Arabidopsis thaliana, Glycine max, Heliantus annus, Physcomitrella patens, Brassica napus, Oryza sativa, Hordeum vulgaris oder Synechocystis sp. PCC6803.

40 In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres GGPPOR-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine GGPPOR oder mindestens zwei endogene 45 Nukleinsäuren, codierend eine GGPPOR auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer GGPPOR aufweisen.

10

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 18 stellt die Aminosäuresequenz der GGPPOR aus Nicotania tabacum dar.

Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 %

15 auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 18 aufweist,
wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 18, insbesondere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz
eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

20

Weitere Beispiele für GGPPOR und GGPPOR-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO. 18 leicht auffinden.

Die GGPPOR aus Arabidopsis thaliana weist beispielsweise mit der GGPPOR aus Nicotania tabacum (Seq. ID. No. 18) eine Identität von 80 % auf.

30

Weitere Beispiele für GGPPOR und GGPPOR-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 17 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekann-35 ter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der GGPPOR aus Nicotania tabacum (SEQ. ID. NO. 18).

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code er-45 hältlich. Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht 5 ermitteln.

PCT/EP02/02492

Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

10

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 17 in den Organismus ein.

15 Die Sequenz SEQ. ID. NO. 17 stellt die genomische DNA aus Nicotiana tabacum dar, die die GGPPOR der Sequenz SEQ ID NO. 18 codiert.

Alle vorstehend erwähnten GGPPOR-Gene sind weiterhin in an sich

20 bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner
überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann
beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode

25 (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase
und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren
werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory

30 manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, im folgenden auch MT1 genannt, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäuren codierend eine MT1 in den Organismus.

Dazu kann prinzipiell jedes MT1-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine MT1 codiert, verwendet werden.

40

Bei genomischen MT1-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende MT1 zu exprimieren, bevorzugt be-45 reits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden. Beispiele für MT1-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine MT1 aus Synechocystis sp. PCC6803 (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 19, Protein: Seq. ID. No. 20).

5 In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres MT1-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine MT1 oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, codierend eine MT1 auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 20 oder eine von dieser Se15 quenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 20, und die die enzymatische Eigenschaft einer MT1 aufweisen.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 20 stellt die Aminosäuresequenz der MT1 aus Synechocystis sp. PCC6803 dar.

25 Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 20 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 20, insbesondere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz 30 eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

Weitere Beispiele für MT1 und MT1-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der 35 entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO. 20 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für MT1 und MT1-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 19 aus ver40 schiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist,
durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter
Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur 45 Erhöhung der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine ko-

dieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der MT1 aus Synechocystis sp. PCC6803 (SEQ. ID. NO. 20).

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rück-5 übersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden.

10 Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so 15 ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 19 in den Orga20 nismus ein.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 19 stellt die genomische DNA aus Syne-chocystis sp. PCC6803 dar, die die MT1 der Sequenz SEQ ID NO. 20 codiert.

25

Alle vorstehend erwähnten MT1-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix

- 30 herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase
- 35 und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Ge40 nexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tocopherolcyclase,
im folgenden auch CYC genannt, durch Einbringen von mindestens
einer Nukleinsäuren codierend eine CYC in den Organismus.

Dazu kann prinzipiell jedes CYC-Gen, also jede Nukleinsäure, die 45 eine CYC codiert, verwendet werden.

Bei genomischen CYC-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt
werden kann, die entsprechende CYC zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

Beispiele für CYC-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine CYC aus Synechocystis sp. PCC6803 (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 21, Pro10 tein: Seq. ID. No. 22) oder Nukleinsäuren, codierend eine CYC aus Glycine max, Heliantus annus, Nicotiana tabacum, Physcomitrella patens, Brassica napus, Oryza sativa, Arabidopsis thaliana oder Hordeum vulgaris.

15 In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres CYC-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine CYC oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, codierend eine CYC auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 22 oder eine von dieser Se25 quenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 22, und die die enzymatische Eigenschaft einer CYC aufweisen.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 22 stellt die Aminosäuresequenz der CYC aus Synechocystis sp. PCC6803 dar.

35 Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 22 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 22, insbesondere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz 40 eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

Weitere Beispiele für CYC und CYC-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der 45 entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Daten-

banken mit der SeQ ID. NO. 22 leicht auffinden.

Die CYC aus Arabidopsis thaliana weist beispielsweise mit der CYC aus Synechocystis sp. PCC6803 (Seq. ID. No. 22) eine Identität von 29,1 % auf.

5 Weitere Beispiele für CYC und CYC-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 21 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist,
durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter
Weise leicht auffinden.

10

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Tocopherolcyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der CYC aus Synechocystis sp. PCC6803 (SEQ. ID. NO. 15 22).

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

20

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht 25 ermitteln.

Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

30

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 21 in den Organismus ein.

35 Die Sequenz SEQ. ID. NO. 21 stellt die genomische DNA aus Synechocystis sp. PCC6803 dar, die die CYC der Sequenz SEQ ID NO. 22 codiert.

Alle vorstehend erwähnten CYC-Gene sind weiterhin in an sich be40 kannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix
herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann
beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode
45 (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und AuffülIen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase

und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

5 In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase, im folgenden auch γ-TMT genannt, durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäuren codierend eine γ-TMT in den Organismus.

10

Dazu kann prinzipiell jedes γ -TMT-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine γ -TMT codiert, verwendet werden.

Bei genomischen \(\gamma\)-TMT-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen

15 Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall daß der Wirtsorganismus nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt
werden kann, die entsprechende \(\gamma\)-TMT zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden
cDNAs zu verwenden.

20

Beispiele für Y-TMT-Gene sind Nukleinsäuren, codierend eine Y-TMT aus Arabidopsis thaliana (Nukleinsäure: Seq. ID. No. 23, Protein: Seq. ID. No. 24) oder Nukleinsäuren, codierend eine Y-TMT aus Glycine max, Heliantus annus, Nicotiana tabacum, Physcomitrella patens, Brassica napus, Oryza sativa, Hordeum vulgaris oder Synechocystis sp. PCC6803.

In den erfindungsgemäßen transgenen Organismen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens 30 ein weiteres γ-TMT-Gen vor. In dieser bevorzugten Ausführungsform weist der Organismus dementsprechend mindestens eine exogene Nukleinsäure, codierend eine γ-TMT oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, codierend eine γ-TMT auf.

- 35 Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 24 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 95% auf Aminosäuren mindesten
- 40 zugsweise mindestens 50%, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90%, am bevorzugtesten mindestens 95% auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 24, und die die enzymatische Eigenschaft einer γ-TMT aufweisen.
- 45 Die Sequenz SEQ. ID. NO. 24 stellt die Aminosäuresequenz der γ -TMT aus Arabisopsis thaliana dar.

Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 30 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 24 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 24, insbeson-5 dere nach obigen Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 30 % aufweist.

Weitere Beispiele für \(\gamma\)-TMT-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz be-10 kannt ist, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO. 24 leicht auffinden.

Die γ-TMT aus Synechocystis sp. PCC6803 weist beispielsweise mit 15 der γ-TMT aus Arabisopsis thaliana (Seq. ID. No. 24) eine Identität von 26,7 % auf.

Weitere Beispiele für \(\gamma \) TMT-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ. ID. No. 23 aus ver20 schiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur 25 Erhöhung der γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der γ-TMT aus Arabidopsois thaliana (SEQ. ID. NO. 24).

30 Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend 35 der organismusspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage läßt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

40 Soll das Protein beispielsweise in Pflanzen exprimiert werden, so ist es häufig vorteilhaft, die codon usage der Pflanze bei der Rückübersetzung zu verwenden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine 45 Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 23 in den Organismus ein.

Die Sequenz SEQ. ID. NO. 23 stellt die genomische DNA aus A. thaliana dar, die die γ -TMT der Sequenz SEQ ID NO. 24 codiert.

Alle vorstehend erwähnten \(\gamma\)-TMT-Gene sind weiterhin in an sich besannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Organismen gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der 20 Gruppe Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität, Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität und Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität auf.

Unter einer reduzierten Aktivität wird sowohl die reduzierte als auch das komplette Ausschalten der Aktivität verstanden. Eine Re25 duzierung einer Aktivität umfasst demnach auch eine mengenmässige Verringerung des entsprechenden Proteins in dem Organismus bis hin zu einem vollständigen Fehlen des entsprechenden Proteins, beispielsweise zu testen durch eine fehlende Nachweisbarkeit der entsprechenden Enzymaktivität oder eine fehlende immunologische
30 Nachweisbarkeit der entsprechenden Proteine.

Unter Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Homogentisat-Dioxygenase verstanden.

35 Unter einer Homogentisat-Dioxygenase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Homogentisat in Maleylacetoacetat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität

40 die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Homogentisat-Dioxygenase umgesetzte Menge Homogentisat bzw. gebildete Menge Maleylacetoacetat verstanden.

Bei einer reduzierten Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität gegen-45 über dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Homogentisat-Dioxygenase die WO 02/072848 PCT/EP02/02492

29

umgesetzte Menge Homogentisat bzw. die gebildete Menge Maleylacetoacetat reduziert.

Vorzugsweise beträgt diese Reduzierung der Homogentisat-Dioxyge-5 nase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt 100 %. Besonders bevorzugt ist die Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität komplett ausgeschaltet.

10 Unter Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Maleylacetoacetat-Isomerase verstanden.

Unter einer Maleylacetoacetat-Isomerase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Maleylacetoacetat 15 in Fumarylacetoacetat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Maleylacetoacetat-Isomerase umgesetzte Menge Maleylacetoacetat bzw. gebildete Menge 20 Fumarylacetoacetat verstanden.

Bei einer reduzierten Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Maleylacetoacetat-Isomerase die 25 umgesetzte Menge Maleylacetoacetat bzw. die gebildete Menge Fumarylacetoacetat reduziert.

Vorzugsweise beträgt diese Reduzierung der Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 30 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt 100 %. Besonders bevorzugt ist die Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität komplett ausgeschaltet.

Unter Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität wird die Enzymakti-35 vität einer Fumarylacetoacetat-Hydrolase verstanden.

Unter einer Fumarylacetoacetat-Hydrolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Fumarylacetoacetat in Fumarat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Fumarylacetoacetat-Hydrolase umgesetzte Menge Fumarylacetoacetat bzw. gebildete Menge Fumarat verstanden.

Bei einer reduzierten Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Fumarylacetoacetat-Hydrolase die umgesetzte Menge Fumarylacetoacetat bzw. die gebildete Menge 5 Fumarat reduziert.

Vorzugsweise beträgt diese Reduzierung der Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens
20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt 100 %.

10 Besonders bevorzugt ist die Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität komplett ausgeschaltet.

Die Homogentisat-Dioxygenase wird im folgenden auch als HGD bezeichnet, die Maleylacetoacetat-Isomerase wird im folgenden auch 15 als MAAI bezeichnet und die Fumarylacetoacetat-Hydrolase wird wird im folgenden auch als FAAH bezeichnet.

Es zahlreiche Möglichkeiten, um die HGD-, MAAI- und/oder FAAH-Aktivität in gewünschter Weise zu reduzieren.

Eine mögliche Methode umfasst die Verwendung mindestens einer Nukleinsäuresequenz, im folgenden auch anti-HGD, anti-MAAI bzw. anti-FAAH genannt, welche zu einer antisense-Nukleinsäuresequenz transkribierbar ist, die zur Inhibition der HGD-, MAAI- und/oder FAAH-Aktivität befähigt ist, beispielsweise indem sie die Expression von endogener HGD, MAAI und/oder FAAH inhibiert.

Diese anti-HGD, anti-MAAI oder anti-FAAH-Nukleinsäuresequenzen können gemäss einer bevorzugten Ausführungsform die in antisense-30 Orientierung insertierte kodierende Nukleinsäuresequenz der HGD MAAI und/oder FAAH oder funktional äquivalente Fragment der jeweiligen Sequenzen enthalten.

Vorteilhaft kann die antisense-Strategie mit einem Ribozym-Ver35 fahren gekoppelt werden. Ribozyme sind katalytisch aktive RNA
Sequenzen, die gekoppelt an die antisense Sequenzen, die Zielsequenzen katalytisch spalten (Tanner NK. FEMS Microbiol Rev. 1999;
23 (3):257-75). Dies kann die Effizienz einer anti-sense Strategie erhöhen.

Weitere Methoden zur Reduzierung der HGD-, MAAI- und/oder FAAH-Expression, insbesondere in Pflanzen als Organismen umfassen die zu Kosuppression führende Überexpression homologer HGD-, MAAIund/oder FAAH-Nukleinsäuresequenzen (Jorgensen et al., Plant Mol.

45 Biol. 1996, 31 (5):957-973) oder die Induktion des spezifischen RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen Expressionssystems (Amplikon) (Angell, SM et al., Plant J. 1999,

20(3):357-362). Diese Methoden werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) bezeichnet.

Weitere Methoden sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in das Endogen mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al., Nat. Biotechnol. 2000, 18(5):555-558) oder die Generierung von Knockout-Mutanten mit Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992, 20(5):963-976) oder homologer Rekombination (Hohn, B.und Puchta, 10 H, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1999, 96:8321-8323.). Ferner ist eine Genüberexpression oder -repression auch mit spezifischen DNA-bindenden Faktoren z.B. mit den oben erwähnten Faktoren vom Typus der Zinkfingertranskriptionsfaktoren. Ferner können Faktoren in eine Zelle eingebracht werden, die das Zielprotein selber inhibieren. Die Protein-bindenden Faktoren können z.B. Aptamere sein (Famulok M, und Mayer G. Curr Top Microbiol Immunol. 1999; 243:123-36).

Eine weitere Methode zur Reduzierung mindestens einer der vorste20 hend beschriebenen Aktivitäten ist die Verwendung von RNA die
einem Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem
Bereich eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit einem Teil der
zu reduzierenden Zielsequenz identisch ist. Eine ausführliche Beschreibung dieser Methode, die auch RNAi-Technologie genannt
25 wird, ist in WO 99/32619 offenbart.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die zusätzlichen Reduzierung mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe HGD-, MAAI- und FAAH-Aktivität durch Reduzierung der Ge30 nexpression mindestens einer Nukleinsäure, ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Maleylacetoacetat-Isomerase und Nukleinsäuren kodierend eine Fumarylacetoacetat-Hydrolase gegenüber dem Wildtyp.

35

Eine Reduzierung der Genexpression mindestens einer Nukleinsäure, ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Maleylacetoacetat-Isomerase und Nukleinsäuren kodierend eine Fumarylacetoacetat-Hydrolase gegenüber dem Wildtyp kann, wie vorstehend beschrieben, bevorzugt durch Verwendung folgender Methoden erreicht werden:

- a) Einführung von antisense-Nukleinsäuresequenzen;
- 45 b) Einführung von antisense-Nukleinsäuresequenzen kombiniert mit einem Ribozym-Verfahren

- c) Einführung von für homologe HGD-, MAAI und/oder FAAH-kodierende und zu Kosuppression führende Nukleinsäuresequenzen
- d) Einführung von HGD-, MAAI und/oder FAAH-Abbau bewirkende vi rale Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukte;
 - e) Einführung von Nonsense-Mutanten von endogenen HGD-, MAAI und/oder FAAH kodierenden Nukleinsäuresequenzen;
- 10 f) Einführung von Knockout-Mutanten;
 - g) Einführung von zu homologer Rekombination geeigneten Nukleinsäuresequenzen;
- 15 h) Einführung von RNA, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit einem Teil der Organismus eigenen Ziel-Nukleinsäuresequenz identisch ist.
- 20 Auch eine kombinierte Anwendung der vorstehend beschriebenen Methoden ist denkbar.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Organismen eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-25 Aktivität auf.

Dies wird besonders bevorzugt dadurch erreicht, daß man in den Organismus eine RNA einbringt, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäure-30 sequenz aufweist, die mit einem Teil der Organismus eigenen Nukleinsäure, codierend eine Homogentisat-Dioxygenase identisch ist. Eine ausführliche Beschreibung dieser Methode, die auch RNAi-Technologie genannt wird, ist in WO 99/32619 offenbart.

- 35 Je nach verwendetem Organismus ist demnach ein unterschiedliches Teilfragment der Organismus eigenen Nukleinsäure, codierend eine Homogentisat-Dioxygenase, zu verwenden.
- SEQ. ID. No. 25 stellt beispielsweise ein Teilfragment der HGD-40 codierenden Nukleinsäure aus *Brassica napus* dar, welches, in ein entsprechendes RNAi-Konstrukt integriert, die HGD-Aktivität in *Brassica napus* reduziert.

In weiteren bevorzugten Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Herstellung von Vitamin E durch Kultivierung von Organismen, insbeondere von Pflanzen, die gegenüber dem Wildtyp

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

10

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 15 Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität aufweisen,

20

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Tocopherolcyclase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte γ -Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

30 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine reduzierte Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine reduzierte Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität aufweisen,

35

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

- 40 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,
- eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 45 Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

5 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Tocopherolcyclase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte

10 γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte
Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Geranyl-Ge20 ranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine reduzierte
Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine 2-Me25 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Tocopherol30 cyclase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine g-Tocophe35 rol-Methyltransferase, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogenti40 sat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 45 Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte 5 Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und ein Tocopherolcyclase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

10 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität und eine g-Tocopherol-Methyltransferase, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

15

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine 2-Methyl-6-Phytylhy-

20 drochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität,

- 25 und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, Tocopherolcy-clase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,
- 30 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine und eine g-Tocopherol-Methyltransferase, und eine reduzierte Homogentisat35 Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyro-

- 40 phosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine 2-Methyl-6-Phytylhy-drochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine Tocopherolcy-clase-Aktivität, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,
- 45 eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyro-

phosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine 2-Methyl-6-Phytylhy-drochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine g-Tocopherol-Me-thyltransferase, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

5

eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, und eine Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, und eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, und eine 2-Methyl-6-Phytylhy-10 drochinon-Methyltransferase-Aktivität, und eine Tocopherolcyclase-Aktivität, und eine g-Tocopherol-Methyltransferase, und eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen,

Unter Organismen werden erfindungsgemäß prokaryontische

15 Organismen oder eukaryontische Organismen, wie beispielsweise
Bakterien, Hefen, Algen, Moose, Pilze oder Pflanzen, verstanden,
die in der Lage sind, als Wildtyp oder durch genetische Veränderung Vitamin E herzustellen. Bevorzugte Organismen sind
photosynthetisch aktive Organismen, wie beispielsweise Cyano20 bakterien, Moose, Algen oder Pflanzen, die bereits als Wildtyp
in der Lage sind, Vitamin E herzustellen.

Besonders bevorzugte Organismen sind Pflanzen.

25 Bevorzugte Pflanzen sind Tagetes, Sonnenblume, Arabidopsis, Tabak, Roter Pfeffer, Soja, Tomate, Aubergine, Paprika, Möhre, Karotte, Kartoffel, Mais, Salate und Kohlarten, Getreide, Alfalfa, Hafer, Gerste, Roggen, Weizen, Triticale, Hirse, Reis, Luzerne, Flachs, Baumwolle, Hanf, Brassicacaen wie beispielsweise Raps oder Canola, Zuckerrübe, Zuckerrohr, Nuß- und Weinspezies oder Holzgewächse wie beispielsweise Espe oder Eibe.

Besonders bevorzugt sind Arabidopsis thaliana, Tagetes erecta, Brassica napus, Nicotiana tabacum, Sonnenblume, Canola, Kartoffel 35 oder Soja.

Im erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Vitamin E wird vorzugsweise dem Kultivierungsschritt der genetisch veränderten Organismen, im folgenden auch transgene Organismen bezeichnet, 40 ein Ernten der Organismen und ein Isolieren von Vitamin E aus den Organismen angeschlossen.

Das Ernten der Organismen erfolgt in an sich bekannter Weise dem jeweiligen Organismus entsprechend. Mikroorganismen, wie 45 Bakterien, Moose, Hefen und Pilze oder Pflanzenzellen, die durch Fermentation in flüssigen Nährmedien kultiviert werden, können beispielsweise durch Zentrifugieren, Dekantieren oder Filtrieren WO 02/072848 PCT/EP02/02492

37

abgetrennt werden. Pflanzen werden in an sich bekannter Weise auf Nährböden gezogen und entsprechend geerntet.

Die Isolierung von Vitamin E aus der geernteten Biomasse erfolgt 5 in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemische oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie.

10

Die Isolierung von Vitamin E aus Öl-haltigen Pflanzen erfolgt beispielsweise bevorzugt durch chemische Umwandlung und Destillation aus Pflanzenölen oder aus den bei der Desodorierung pflanzlicher Öle anfallenden Wasserdampfdestillate (Dämpfer15 kondensate).

Weitere Isolierverfahren von Vitamin E aus Dämpferkondensaten sind beispielsweise in DE 31 26 110 A1, EP 171 009 A2, GB 2 145 079, EP 333 472 A2 und WO 94/05650 beschrieben.

20

Die Herstellung der transgenen Organismen, insbesondere Pflanzen erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangsorganismen, insbesondere Pflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren codierend eine 25 Tyrosinaminotransferase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.

Vorzugsweise enhalten die erfindungsgemäßen Nukleinsäurekon30 strukte zusätzlich eine, zwei oder drei Nukleinsäuren, ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine HydroxyphenylpyruvatDioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Me35 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodier-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.

40

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthalten die vorstehend beschriebenen Nukleinsäurekonstrukte zusätzlich funktionell verknüpft eine RNA, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit einem Teil einer Nukleinsäure, codierend eine Homogentisat-Dioxygenase identisch ist.

Es ist, insbesondere in Pflanzen, technisch nur schwer zu realisieren, mehr als vier Aktivitäten mit einem Nukleinsäurekonstrukt zu erhöhen oder zu erniederigen. Daher werden bevorzugt Kombinationen von Nukleinsäurekonstrukten verwendet um die Aktivitäten, insbesondere um mehr als 4 Aktivitäten im Organismus zu erhöhen oder zu erniedrigen.

Es ist jedoch auch möglich, genetisch veränderte Organismen zu kreuzen, die bereits veränderte Aktivitäten enthalten. Beis
10 pielsweise ist es durch Kreuzen von genetisch veränderten organismen, die jeweils zwei veränderte Aktivitäten enthalten, möglich, Organismen mit vier veränderten Aktivitäten herzustellen. Gleiches kann auch erreicht werden, indem man eine Kombination von zwei Nukleinsäurekonstrukten die jeweils 2 Aktivitäten verändern in den Organismus einführt.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die bevorzugten genetisch veränderten Organismen durch Einbringen von Kombinationen von Nukleinsäurekonstrukten hergestellt.

20

Dementsprechend betrifft die Erfindung insbesondere eine Kombination aus Nukleinsäurekonstrukten, wobei die Kombination ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase, funktionell verknüpft mit einem oder mehreren Regulationssignalen, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten, und

a) mindestens ein weiteres Nukleinsäurekonstrukt, ausgewählt aus der Gruppe A bis F

30

A Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,

35

B Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten und

40

C Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewähr-45 leisten,

- D Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewähr-5 leisten,
- E Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Tocopherolcyclase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription 10 und Translation in Organismen gewährleisten und
- F Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die 15 Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,

oder

b) mindestens ein weiteres Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend
 20 zwei, drei oder vier Nukleinsäurekonstrukte, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäurekonstrukte A bis F,

umfasst.

- 25 Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierenden Nukleinsäuresequenzen mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen, insbesondere in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.
 - Dementsprechend betrifft die Erfindung ferner Nukleinsäurekonstrukte, insbesondere als Expressionskassette fungierende Nukleinsäurekonstrukte, enthaltend eine Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase, die mit einem oder mehreren
- 35 Regulationssignalen funktionell verknüpft ist, die die Transkription und Translation in Organismen, insbesondere in Pflanzen gewährleisten.
- Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere 40 Promotoren, die die Transkription und Translation in Organismen, insbesondere in Pflanzen gewährleisten.
 - Die Expressionskassetten beinhalten Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der
- 45 kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor

und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

10

Bei der Verwendung von Pflanzen als Organismus enthalten die erfindungsgemäßen Nukleinsäurekonstrukte und Expressionskassetten vorzugsweise eine Nukleinsäure kodierend ein plastidäres Transitpeptid, das die Lokalisation in Plastiden gewährleistet.

15

Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen und Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzen, sowie die transgenen Pflanzen selbst beschrieben.

. 20

- Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER),
- 25 im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).
- 30 Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor
- 35 aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit'zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989),
- 40 2195-2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des Ziel-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Der-

45 artige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-indu-

zierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können beispielsweise verwendet werden.

Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Vitamin E bzw. dessen Vor-

10 stufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445-245).

15

Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67 % des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen exprimiert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995),

- 20 1090-1094). Die Expressionskassette kann daher beispielsweise einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den Phaseolin-Promotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al., Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459-467), LEB4-Promotor (Fiedler und Conrad, 1995), Sucrose-Bindeprotein-Promotor (Zitat),
- 25 das LEB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und ein ER-Retentionssignal enthalten.

Der Biosyntheseort von Vitamin E ist in Pflanzen unter anderem das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression der 30 erfindungsgemäßen Nukleinsäuren kodierend eine Tyrosinaminotransferase sinnvoll ist. Dies ist jedoch nicht einschränkend, da die Expression auch in allen übrigen Teilen der Pflanze – besonders in fetthaltigen Samen – gewebespezifisch erfolgen kann.

35 Eine weitere bevorzugte Ausführungsform betrifft deshalb eine samenspezifische Expression der vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren.

Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression von exogenen Ziel-40 Genen von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

Die Wirksamkeit der Expression der transgen exprimierten Ziel-Gene kann beispielsweise *in vitro* durch Sproßmeristemvermehrung

45 ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des Ziel-Gens und deren Auswirkung auf die Vitamin E- Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen getestet werden.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise

5 durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Ziel-Nukleinsäure und vorzugsweise einer zwischen
Promotor und Ziel-Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure,
die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations10 und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis,
E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory
Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY
(1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist,
Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory,
15 Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al.,
Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc.
and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Insbesondere bevorzugt sind insertierte Nukleinsäure-Sequenzen, 20 die ein Targeting in den Plastiden gewährleisten.

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ziel-Protein-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die 25 Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des Ziel-Proteins in die Chloroplasten vom Ziel-Protein-Teil enzymatisch abgespalten werden.

30 Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem 35 Äquivalent abgeleitet ist.

Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als KpnI/BamHI Fragmente 40 mit einem ATG-Codon in der NcoI Schnittstelle:

POPTq

TAAGGTCACCGGCGATTCGTGCCTCAGCTGCAACCGAAACCATAGAGAAAACTGAGACTGCGGGA TCC_BamHI

pTP10

5

pTP11

- 20 Ein weiteres Beispiel für ein plastidäres Transitpeptid ist das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabidopsis thaliana.
- Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch her25 gestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.
- 30 Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die

40 Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Poly-

45 linker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis

6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

10

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder
Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo
Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen
und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese,
"primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewingback" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können 20 komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen 25 T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

30 Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren kodierend ein Tyrosinaminotransferase oder der vorstehend beschriebenen Nukleinsäurekonstrukte oder der Tyrosinaminotransferase zur Herstellung von transgenen Organismen, insbesondere Pflanzen.

35

Vorzugsweise weisen diese transgenen Pflanze gegenüber dem Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Vitamin E auf.

Daher betrifft die Erfindung ferner die Verwendung der 40 erfindungsgemäßen Nukleinsäuren oder der erfindungsgemäßen Nukleinsäurekonstrukte zur Erhöhung des Gehalts an Vitamin E in Organismen, die als Wildtyp in der Lage sind, Vitamin E zu produzieren.

PCT/EP02/02492

Es ist bekannt, daß Pflanzen mit einem hohen Vitamin-E-Gehalt eine erhöhte Resistenz gegenüber abiotischem Streß aufweisen. Unter abiotischem Streß wird beispielsweise Kälte, Frost, Trockenheit, Hitze und Salz verstanden.

5

Daher betrifft die Erfindung weiterhin die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren zur Herstellung transgener Pflanzen, die gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Resistenz gegenüber abiotischem Streß aufweisen.

10

Die vorstehend beschriebenen Proteine und Nukleinsäuren können zur Herstellung von Feinchemikalien in transgenen Organismen, vorzugsweise zur Herstellung von Vitamin E in transgenen Pflanzen verwendet werden.

15

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom eines Organismus, insbesondere einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

Dazu können insbesondere bei Pflanzen an sich bekannte Methoden 20 zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die

25 Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte
DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone - die
sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die
Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium

30 vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in:
Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128-143
sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol.

35 42 (1991), 205-225) beschrieben.

Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 40 12 (1984), 8711).

Dementsprechend betrifft die Erfindung weiterhin Vektoren enthaltend die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, Nukleinsäurekonstrukte oder Expressionskassetten. Mit einer Expressionskassette transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien 5 kultiviert werden.

Die Expressionskassette kann über die Pflanzen hinaus auch zur Transformation von Bakterien, insbesondere Cyanobakterien, Moosen, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen eingesetzt werden.

10

Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Tyrosinaminotransferase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, 15 der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren.

Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise ver20 wundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in 25 Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15-38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die 30 Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine Tyrosinaminotransferase kodierenden Nukleinsäure wird

35 eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology"

40 (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71-119 (1993) beschrieben.

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in ein Derivat des Transformationsvektors pBin-19 mit 35s Promotor (Bevan, M., Nucleic Acids Research 12: 8711-8721 (1984)) ein-45 gebaut werden. Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. 5 pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

Die Erfindung betrifft daher ferner die Verwendung der vor
10 stehend beschriebenen Nukleinsäuren, der vorstehend beschriebenen
Nukleinsäurekonstrukte, insbesondere der Expressionskassetten
zur Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen oder zur
Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen.

15

Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Gehaltes der Pflanze oder Pflanzenteile an Vitamin E.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch 20 in den Blättern, in den Samen, Blütenblättern oder anderen Teilen der Pflanze erfolgen.

Dementsprechend betrifft die Erfindung ferner ein Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Organismen indem man 25 eine vorstehend beschriebene Nukleinsäure oder ein vorstehend beschriebenes Nukleinsäurekonstrukt oder eine vorstehend beschriebene Kombination von Nukleinsäurekonstrukten in das Genom des Ausgangsorganismus einführt.

30 Die Erfindung betrifft ferner die vorstehend beschriebenen genetisch veränderten Organismen selbst.

Wie vorstehend erwähnt, weisen die genetisch veränderte Organismen, insbesondere Pflanzen einen erhöhten Gehalt Vitamin E 35 auf.

Die Erhöhung der Tyrosinamintransferase-Aktivität im Organismus zu einem weiteren Effekt. Es wird nicht nur der Gesamt-Vitamin E-Gehalt erhöht sondern es erfolgt zusätzlich eine selektive 40 Erhöhung der Tocotrienole im Vergleich zu den Tocopherolen.

Als Organismen und zur Herstellung von Organismen mit einem erhöhten Gehalt an Feinchemikalien im Vergleich zum Wildtyp werden in einer bevorzugten Ausführungsform, wie vorstehend erwähnt, photosynthetisch aktive Organismen wie beispielsweise Cyanobakterien, Moose, Algen oder Pflanzen, besonders bevorzugt

Pflanzen als Ausgangsorganismen und dementsprechend auch als genetisch veränderte Organismen verwendet.

Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren 5 Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Bevorzugte Pflanzen sind, wie vorstehend ausgeführt Tagetes, Sonnenblume, Arabidopsis, Tabak, Roter Pfeffer, Soja, Tomate,

10 Aubergine, Paprika, Möhre, Karotte, Kartoffel, Mais, Salate und Kohlarten, Getreide, Alfalfa, Hafer, Gerste, Roggen, Weizen, Triticale, Hirse, Reis, Luzerne, Flachs, Baumwolle, Hanf, Brassicacaen wie beispielsweise Raps oder Canola, Zuckerrübe, Zuckerrohr, Nuß- und Weinspezies oder Holzgewächse wie beispielsweise Espe oder Eibe.

Besonders bevorzugt sind Arabidopsis thaliana, Tagetes erecta, Brassica napus, Nicotiana tabacum, Sonnenblume, Canola, Kartoffel oder Soja.

20

Die genetisch veränderten Organismen, insbesondere Pflanzen können, können wie vorstehend beschrieben zur Herstellung von Vitamin E verwendet werden.

- 25 Von Menschen und Tieren verzehrbare erfindungsgemäße, genetisch veränderte Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitamin-E können auch beispielsweise direkt oder nach an sich bekannter Prozessierung als Nahrungsmittel oder Futtermittel oder als Futter- und Nahrungsergänzungsmittel verwendet werden.
- Die erfindungsgemäß, genetisch veränderten Pflanzen können ferner zur Herstellung von Vitamin E-haltigen Extrakten verwendet werden.
- 35 Erhöhung des Gehaltes an Vitamin E bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung vorzugsweise die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung dieser Verbindungen in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch modifizierten Pflanze, vorzugsweise für die Dauer mindestens einer Pflanzen40 generation.

Unter einem erhöhten Gehalt an Vitamin E wird in der Regel ein erhöhter Gehalt an Gesamt-Tocopherol verstanden. Unter einem erhöhten Gehalt an Vitamin E wird aber auch insbesondere ein veränderter Gehalt der vorstehend beschriebenen 8 Verbindungen mit Tocopherolaktivität verstanden.

Beispielsweise führt das Einbringen eines Tyrosinaminotransferase-Gens in Pflanzen überraschenderweise zu einem besonders erhöhten Anstieg des Gehalts an Tocotrienolen.

5 Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Experimentelle Bedingungen: Sequenzanalyse rekombinanter DNA

10

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

15

Beispiel 1

Klonierung des Tyrosinaminotransferase-Gens kodierend die Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus.

- 20 Die Präparation der RNA aus Rattenleber erfolgte in an sich bekannter Weise wie von S. Kar und BJ. Carr in Biochem. Biophys. Res. Commun. 1995, 212(1), 21-6 (Differential display and cloning of messenger RNAs from the late phase of rat liver regeneration), beschrieben.
- Die cDNA Synthese wurde unter Verwendung des SuperScript II cDNA Synthese Kit (Gibco BRL) gemäß den Herstellerangaben durchgeführt.
- 30 Die Nukleinsäure kodierend eine Tyrosinaminotransferase wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Rattus norvegicus unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (Tyrosinaminotransferase 5' SEQ.-ID Nr. 3) und eines antisense spezifischen Primers (Tyrosin-Aminotransferase 3' SEQ.-ID Nr. 4) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:

40

35

- 2 μl einer Rattus norvegicus cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 45 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5 μg Rinderserum-Albumin
 - 40 pmol Tyrosin-Aminotransferase 5'Primer

- 40 pmol Tyrosin-Aminotransferase 3'Primer
- 15 μl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
- 5 U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

_ Schritt 6: 4°C (Warteschleife)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/RnTATAsel wurde durch Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) Primers und des M13R Primers bestätigt (SEQ. ID. No. 1 und SEQ. ID. No. 3).

Beispiel 2

Klonierung des Tyrosin-Aminotransferase-Gens 1 kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase 1 aus Arabidospsis thaliana.

Die DNA kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AtlTyrosin-Aminotransferase 5' SEQ. ID. No. 28) und eines antisense spezifischen Primers (AtlTyrosin-Aminotransferase 3' SEQ. ID. No. 29) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:

- 2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA
- 0,2 mM datp, dttp, dgtp, dctp
- 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5µg Rinderserum-Albumin
- 40 40pmol AtlTyrosin-Aminotransferase 5'Primer
 - 40pmol At1Tyrosin-Aminotransferase 3'Primer
 - 15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)
- 45 Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

5 Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität 10 des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtTATAsel wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) Primers und des M13R bestätigt (Seq. ID. No. 5).

Beispiel 3

15 Klonierung des Tyrosin-Aminotransferase-Gens 3 kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana.

Die DNA kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana

20 unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (At3Tyrosin-Aminotransferase 5': SEQ. ID. No. 30) und eines antisense spezifischen Primers (At3Tyrosin-Aminotransferase 3': SEQ. ID. No. 31) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 25 Die PCR erfolgte in einem 50μl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 30 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol At3Tyrosin-Aminotransferase 5'Primer
 - 40pmol Ar3Tyrosin-Aminotransferase 3'Primer
 - 15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
- 35 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

40 Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 56°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtTATAse3 wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und 5 des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. Nr. 7).

Beispiel 4

amplifiziert.

Klonierung des Tyrosin-Aminotransferase-Gens 5 kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana.

10

Die DNA kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (At5Tyrosin-Aminotransferase 5': SEQ. ID. No. 32) und eines antisense spezi-15 fischen Primers (At5Tyrosin-Aminotransferase 3': SEQ. ID. No. 33)

Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten 20 war:

- 2ul einer Arabidopsis thaliana.cDNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5µg Rinderserum-Albumin
- 25 _ 40pmol At5Tyrosin-Aminotransferase 5'Primer
 - 40pmol At5Tyrosin-Aminotransferase 3'Primer
 - $15\mu 1$ 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)
- Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

- Schritt 3: 1 Minute 56°C (Annealing)
 Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)
 30 Wiederholungen der Schritte 2-4
 - Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)
- Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AttAtase5 wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. No. 9).

Beispiel 5

Klonierung des Tyrosin-Aminotransferase-Gens 6 kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana.

5 Die DNA kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 wird mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (At6Tyrosin-Aminotransferase 5': SEQ. ID. No. 34) und eines antisense spezifischen Primers (At6Tyrosin-Aminotransferase 3': SEQ. ID. No. 35) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten

- 15 2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA
 - 0,2 mm datp, dttp, dgtp, dctp
 - 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol At6Tyrosin-Aminotransferase 5'Primer
 - 40pmol Ar6Tyrosin-Aminotransferase 3'Primer
- 20 15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wird unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

25
Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 56°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wird unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtTATAse6 wird durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. Nr. 11).

Beispiel 6

- Klonierung des Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gens kodierend für die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase aus Nicotiana tabacum
- Die DNA kodierend für Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase

 -Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Nicotiana
 tabacum unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase 5': SEQ. ID. NO. 36) und

eines antisense spezifischen Primers (Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase 3': SEQ. ID. No. 37) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 5 Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Nicotiana tabacum cDNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 10 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase 5'Primer
 - 40pmol Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase 3'Primer
 - 15µl 3,3x rTth- DNA Polymerase Puffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase (PE Applied Biosystems)
- 15 Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 56°C (Annealing)

20 Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den 25 PCR Klonierungsvektor pGEMTe (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/NtGGPPOR wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt(Seq. ID. No. 17).

30

Beispiel 7

Klonierung des Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Gens kodierend für die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis tha-liana.

35

Die DNA kodierend für das Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AtHydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase 5': SEQ. ID. No. 38) und eines an-

40 tisense spezifischen Primers (AtHydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase 3': SEQ. ID. Nr. 39) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten

45 war:

2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA

- 0,2 mm datp, dttp, dctp
- 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5µg Rinderserum-Albumin
- 40pmol AtHydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase 5'Primer
- 40pmol AtHydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase 3'Primer
- 5 15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

10

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 58°C (Annealing)
Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

15 30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtHPPD wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des

M13R Primers bestätigt (Seq. ID. No. 13).

Beispiel 8

Klonierung des Homogentisat-Prenyltransferase-Gens kodierend für die Homogentisat-Prenyltransferase aus Arabidopsis thaliana.

Die DNA kodierend für das Homogentisinsäure-Prenyltransferase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AtHomogentisat-Prenyltransferase 5': SEQ. ID. Nr. 40) und eines antisense spezifischen Primers (AtHomogentisat-Prenyltransferase 3': SEQ. ID. No. 41) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 35 Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
 - 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5μg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol AtHomogentisinsäure-Prenyltransferase 5'Primer
 - 40pmol AtHomogentisinsäure-Prenyltransferase 3'Primer
 - 15µl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
- 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 58°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

5 30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität

10 des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtHPT wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. No. 15).

Beispiel 9

15 Klonierung des 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Gens kodierend für die 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus *Synechocystis* sp. PCC6803.

20 Die DNA kodierend für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Synechocystis sp. PCC6803 unter
Verwendung eines sense spezifischen Primers (2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase 5': SEQ. ID. No. 42)

25 und eines antisense spezifischen Primers (2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase 3': SEQ. ID. No. 43) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 30 Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Synechocystis sp. PCC6803 DNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 35 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase 5'Primer
 - 40pmol 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase 3'Pri-
- 40 15μl 3,3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

45 Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 58°C (Annealing)

57

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)
30 Wiederholungen der Schritte 2-4
Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

5 Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/SynMT1 wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq ID. No. 19).

10 ·

Beispiel 10

Klonierung des Tocopherolcyclase-Gens (auch 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase-Gen genannt) kodierend für die Tocopherolcyclase (auch 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase genannt) aus Synechocystis sp. PCC6803.

Die DNA kodierend für 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Verwendung eines sense spezifischen Pri-20 mers (2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase 5': SEQ. ID. No. 44) und eines antisense spezifischen Primers (2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase 3': SEQ.-ID Nr. 45) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 25 Die PCR erfolgte in einem 50μl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Synechocystis sp. PCC6803 DNA:
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- $30 1,5 \text{ mM Mg (OAc)}_2$
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase 5'Primer
 - 40pmol 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase 3'Primer
 - 15μ1 10 x Pful-Turbo DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pfu1-Turbo DNA Polymerase (Stratagene)

35

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

40 Schritt 3: 1 Minute 60°C (Annealing)

Schritt 4: 1,5 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pCRTopo4blunt (Invitrogen) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons imd Vektor pCR4topoblunt/SynCyc

wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-20) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. No. 21).

Beispiel 11

5 Klonierung des γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gens kodierend für die γ-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana.

Die DNA kodierend für das γ -Tocopherol-Methyltransferase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Arabidopsis

- 10 thaliana unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (Atγ-Tocopherol-Methyltransferase 5': SEQ. ID. No. 46) und eines antisense spezifischen Primers (Atγ-Tocopherol-Methyltransferase 3': SEQ. ID. No. 47) amplifiziert.
- 15 Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 2µl einer Arabidopsis thaliana cDNA
- 20 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
 - 1,5 mM Mg(OAc)2
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol Atγ-Tocopherol-Methyltransferase 5'Primer
 - 40pmol Aty-Tocopherol-Methyltransferase 3'Primer
- 15μl 3.3x rTth DNA Polymerase XLPuffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase XL (PE Applied Biosystems)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

30 Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 58°C (Annealing)

Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEM-Te (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/AtγTMT wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. Nr. 23).

Beispiel 12

Klonierung eines Teilfragmentes des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens kodierend für die Homogentisinsäure-Dioxygenase aus Brassica napus. Die DNA kodierend für ein Teilfragmentes das Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Brassica napus unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (Homogentisinsäure-Dioxygenase 5': SEQ. ID. No. 48) und 5 eines antisense spezifischen Primers (Homogentisinsäure-Dioxygenase 3': SEQ. ID. No. 49) amplifiziert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten 10 war:

- 2μ1 einer Brassica napus cDNA
- 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5μg Rinderserum-Albumin
- 15 _ 40pmol Homogentisinsäure-Dioxygenase 5'Primer.
 - 40pmol Homogentisinsäure-Dioxygenase 3'Primer
 - 15µl 3,3x rTth- DNA Polymerase Puffer (PE Applied Biosystems)
 - 5U rTth DNA Polymerase (PE Applied Biosystems)
- 20 Die PCR wurde unter folgenden Zyklus-Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 56°C (Annealing)

25 Schritt 4: 2 Minuten 72°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das Amplikon wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR Klonierungsvektor pGEMTe (Promega) kloniert. Die Identität des erzeugten Amplikons im Vektor pGEMTe/*BnHGD wurde durch vollständige Sequenzierung unter Verwendung des M13F (-40) und des M13R Primers bestätigt (Seq. ID. No. 25).

- Beispiel 13
 Erzeugung des DNA Konstruktes zur samenspezifischen Unterdrückung der Expression des Homogentisat-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus.
- Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die eine reduzierte Expression des Homogentisat-Dioxygenase Gens aus Brassica napus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet. Dieser Vektor wurde so verändert,
- dass er den samenspezifichen Promotor des Vicilin Gens aus Vicia faba (Weschke W., Bassüner R., van Hai N., Czihal A., Bäumlein H., Wobus U. The structure of a Vicia faba Vicilin Gene. Bio-

chem.Physiol.Pflanzen 183,233-242 (1988)), und das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. (Vancanneyt G., Schmidt R., O'Connor-Sanchez A., Willmitzer L., Rocha-Sosa M. Construction of an intron-containing marker gene: Splicing of the intron in transgenic plants and its use in monitoring early events in Agrobacterium-mediated plant transformation. MGG (1990)), und das Terminationssignal-2 des Octopin-Synthase Gens aus Agrobakterium tumifaciens (Gielen et al. 1984) enthält.

- 10 Das DNA Fragment kodierend für das Teilfragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus wurde als SacI/ScaI
 Fragment aus dem Plasmid pGEMTe/*BnHGD in den mit Smal geöffneten
 pSUN2-Pvic-STLS1-ocsT kloniert, nachdem die überstehenden Enden
 des Fragmentes mit der T4 Polymerase in glatte Enden überführt

 15 vurden. Das regultierende Plasmid pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-ocsT
- 15 wurden. Das resultierende Plasmid pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-ocsT wurde mit ScaI verdaut. In diesen lineariserten Vektor wurde erneut das Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus als geglättetes SacI/ScaI Fragment aus dem Plasmid pGEMTe/*BnHGD kloniert. Dabei wurde darauf geachtet, dass die
- 20 beiden BnHGD-Fragmente in gegenläufiger Orientierung auf beiden Seiten des STLS1 Introns vorhanden sind. Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT (Abbildung 1) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus bzw. A.thaliana Pflanzen verwendet.

25

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 1 beinhaltet den Promotor des Vicilin Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure Dioxygenase Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-

30 LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin-Gens.

Beispiel 14

- 35 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expréssion der Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.
- Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans40 gener A.thaliana, Nicotiana tabacum bzw. Brassica napus Pflanzen,
 die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der
 Vektor pSUN2 (Patent WO 02/00900) verwendet. Dieser Vektor wurde
 so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Vicia
- 45 faba Unknown-Seed-Protein-Gens (USPP) (Bäumlein H., Boerjan W., Nagy I., Bassüner R., van Montagu M., Inzé D., Wobus U. A novel seed protein geen from Vicia faba is developmentally regulated in-

transgenic tobacco and Arabidopsis plants. MGG 225:459-467 (1991)
), die Sequenz kodierend für das Chloroplasten-Transitpeptid des Vicia faba Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) Gens (Guerineau F., Woolston S., Brooks L., Mullineaux P. An expression cassette for targeting foreign proteins into chloroplasts. Nucleic Acids Res 16(23): 11380. (1988)) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM.Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence.J Mol Appl Genet. 1982;1(6):561-73.)
10 enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus wurde als EcoR5 Fragment aus dem Plasmid pGEMTe/RnTATase in den pSUN2-USPP-rbcS-nosT kloniert, nachdem 15 dieser mit dem Restriktionsenzym Smal verdaut wurde. Dadurch wurde eine Translationsfusion mit dem Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) erzeugt und somit ein Import der Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus in die Plastiden gewährleistet.

Dieses Plasmid (pSUN2USPP-rbcS-RnTATase-nosT, Abbildung 2) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus bzw. A.thaliana Pflanzen verwendet.

25 Fragment A (678Bp) in Abbildung 2 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcs) aus Vicia faba. Fragment C (1365 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens.

Beispiel 15

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Amino-35 transferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wurde so verändert, dass er den samenspezifichen 45 Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein" (USPP) (Bäumlein et al., 1991) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus Agrobakterium tumifaciens (GIELEN, J., de BEUCKELEER, M., SEURINCK, J., DEBROECK, H., de GREVE, H., LEMMERS, M., van MONTAGU, M., SCHELL, J. The complete nucleotide sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAch5. EMBO J. 3: 835-846.(1984)) enthält.

5

Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana wurde aus dem Plasmid pGEMTe/AtTATase1 als Sal1 Fragment isoliert, und nachdem die Sal1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt wurde, in den pSUN2-USPP-nosT kloniert, 10 nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym Smal parcial verdaut

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtTATase1-nosT, Abbildung3) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

wurde (Grösse des linearisierten Vektors 8250Bp).

15 Fragment A (678Bp) in Abbildung 3 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1269 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

20

Beispiel 16

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

25

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) ver-30 wendet.

Dieser Vektor wurde so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein" (USPP) (Bäumlein et al., 1991) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens 35 aus Agrobakterium (Gielen et al. 1984) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana wurde aus dem Plasmid pGEMTe/AtTATase3 als Sall Fragment isoliert, und nachdem das Sall Ende mit dem 40 Klenow Enzym aufgefüllt wurde, in den pSUN2-USPP-nosT kloniert, nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym Smal parcial verdaut wurde (Grösse des linearisierten Vektors 8250Bp).

Dieses Plasmid (pSUN2USPP-AtTATase3-nosT, Abbildung 4) wird zur 45 Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678 Bp) in Abbildung 4 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1334 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 17

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines sa-10 menspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen 15 Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wurde so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein" (USPP) (Bäumlein 20 et al., 1991) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus Agrobakterium (Gielen et al. 1984) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana wurde aus dem Plasmid pGEMTe/AtTATase5

25 als BamH1 Fragment isoliert, und nachdem das BamH1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt wurde, in den pSUN2-USPP-nosT kloniert, nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym Smal parcial verdaut wurde (Grösse des linearisierten Vektors 8250Bp).

30 Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT, Abbildung5) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678 Bp) in Abbildung 5 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1389 Bp)

35 kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 18

40 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans-45 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen

PCT/EP02/02492

Promotors exprimieren, wird der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wird so verändert, dass er den samenspezifichen

5 Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein-Gens" (USPP) (Bäumlein et al., 1991) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus Agrobakterium (Gielen et al. 1984) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6
aus Arabidopsis thaliana wird aus dem Plasmid pGEMTe/AtTATase5

10 als Sall Fragment isoliert, die Sall Ende werden mit dem Klenow
Enzym aufgefüllt, in den pSUN2-USPP-nosT kloniert, der mit dem
Restriktionsenzym Smal parcial wird (Grösse des linearisierten
Vektors 8250Bp).

15 Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT, Abbildung6) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678 Bp) in Abbildung 6 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1243 Bp)

20 kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 19

25 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase aus *Nicotiana tabacum* unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans30 gener Brassica napus Pflanzen, die die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase aus Nicotianum tabacum unter Kontrolle eines
samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2
(WO 02/00900) verwendet.

35 Zuerst wurde der Vektor puc19 (New England Biolabs) so verändert, das er den samenspezifichen Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., 1986), und das Terminationssignal der Nopalin-Synthase aus A.tumefaciens (Depicker et al., 1982) enthält. Der resultierende Vektor heißt puc19-LeB4-nosT.

Das DNA Fragment kodierend für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum wurde als KpnI/Sal1 Fragment in pucl9LeB4nosT kloniert, nachdem dieser mit den Restriktionsenzymen KpnI/Sal1 verdaut wurde. Aus dem Vektor puc19-LeB4-NtGGPPOR-nosT, wurde die DNA bestehend aus LeB4-Promotor, Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen (Nucleotid 1 bis 1323 von Seq. ID 7) als Smal/Hind3 Fragment isoliert und in den Vektor pSUN2 kloniert, nachdem dieser mit dem

- 5 Restriktionsenzym Smal/Hind3 verdaut wurde. Der daraus resultierende Vektor heißt pSUN2-LeB4-NtGGPPOR(nuc.1-1323). Aus dem Vektor puc19-LeB4-NtGGPPOR-nosT, wurde die DNA bestehend aus Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen (Nucleotid 1319 bis 1509 von Seq. ID. No 17), nos-Terminationssequenz als Hind3 Fra-
- 10 gement isoliert und in den Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR(nuc.1-1323) eingefügt, nachdem dieser ebenfalls mit Hind3 geschnitten wurde.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT, Abbildung7) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

15 Fragment A (2764 Bp) in Abbildung 7 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum und Fragment C kodiert (272Bp) für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

20

Beispiel 20

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpyruvate-dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

25

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvate-dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wird der Vektor pSUN2 (WO

30 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wird so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein-Gens" (USPP) (Bäumlein et al., 1988) und das Terminationssignal-1 des Octopin-Syn-35 thase-Gens aus A. tumefaciens (Depicker et al., 1982) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Hydroxyphenylpyruvate-dioxygenase aus Arabidopsis thaliana wird aus dem Plasmid pGEMTe/AtHPPD als BamH1/Sall Fragment isoliert und nachdem das BamH1 Ende und 40 Sall Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt werden, in den mit dem Restriktionsenzym Smal parcial verdauten Vektor pSUN2-USPP-ocsT kloniert (Grösse des linearisierten Vektors 8691Bp).

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT, Abbildung 8) wird zur Er-45 zeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet. Fragment A (678 Bp) in Abbildung 8 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1338 Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminati-5 onssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 21

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle 10 eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samen-15 spezifischen Promotors exprimieren, wird der Vektor pSUN2 (Wo 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wird so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Vicia faba "Unknown-Seed-Protein-Gens" (USPP) (Bäum-20 lein et al., 1991) und das Terminationssignal-1 des Nopalin-Synthase-Gens aus A.tumefaciens (Depicker et al., 1982) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das Homogentisinsäure Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana wird aus dem Plasmid pGEMTe/AtHPT 25 als BamH1 Fragment isoliert, die BamH1 Ende werden mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den Smal parcial verdauten pSUN2-USPPocsT kloniert (Grösse des linearisierten Vektors 88691Bp).

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT, Abbildung 9) wird zur Er-30 zeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678 Bp) in Abbildung 9 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1182 Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 22

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der 2-Me-40 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus *Synechocystis* sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die 2-Methyl-6-Phytylhydrochi-45 nol Methyltransferas aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wird der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wird so verändert, dass er den samenspezifichen 5 Promotor des LeguminB4-Gens (Kafatos et al., 1986), die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) und das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens aus A.tumefaciens (Depicker et al., 1982)) enthält.

10

Das DNA Fragment kodierend für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.
PCC6803 wird aus dem Plasmid pGEMTe/SynMT1 als BamH1 Fragment
isoliert, die BamH1 Ende werden mit dem Klenow Enzym aufgefüllt
und in den Sall verdauten pSUN2-Leb4P-IPP-nosT kloniert, dessen
Sall Enden ebenfalls mit dem Klenow Enzym aufgefüllt werden. Dadurch wird eine Translationsfusion mit dem Transitpetid der IPP-2
erzeugt und somit ein Import der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase in den Chloroplasten
gewährleistet.

Dieses Plasmid (pSUN2LeB4-IPP-SynMT1-nosT, Abbildung 10) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

25 Fragment A (2764 Bp) in Abbildung 10 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957 Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803 und Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 23

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der 2,3-Dime35 thyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803
unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die 2,3-Dimethyl-5-Phytylpla-40 stochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wird der Vektor pSUN2 (Wo 02/00900) verwendet.

Dieser Vektor wird so verändert, dass er den samenspezifichen

45 Promotor des Legumin-B4-Gens (Kafatos et al., 1986), die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) und das Ter-

minationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A. tumefaciens (Depicker et al., 1982) enthält.

Das DNA Fragment kodierend für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplasto5 chinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 wird aus dem Plasmid
pGEMTe/SynCyc als BamH1 Fragment isoliert, die BamH1 Ende werden
mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den Sall verdauten
pSUN2-Leb4P-IPP-nosT kloniert, dessen Sall Enden ebenfalls mit
dem Klenow Enzym aufgefüllt werden. Dadurch wird eine Translati-

- 10 onsfusion mit dem Transitpetid der IPP-2 erzeugt und somit ein Import der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase in den Chloroplasten gewährleistet. Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4P-IPP-SynCycnosT, Abbildung 11) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- 15 Fragment A (2764 Bp) in Abbildung 11 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1100 Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. und
- 20 Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 24

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der γ-Tocopherol-Me-25 thyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die γ-Tocopherol-Methyltrans30 ferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, wurde der Vektor pSUN2 (WO 02/00900) verwendet.

Zuerst wurde der Vektor puc19 (New England Biolabs) so verändert,
35 dass er den samenspezifichen Promotor des Sucrose-Binding-Protein-Gens (SBP-P) (DE 19852195 C2) und die 35s-Terminationssequenz des Blumenkohlmosaikvirus (FRANCK, A., GUILLEY, H., JONARD,
G., RICHARDS, K., HIRTH, L. Nucleotide sequence of cauliflower
mosaik virus DNA. Cell 21: 285-294. (1980)) enthält. Der resul40 tierende Vektor heißt puc19-SBPP-35ST.

Das DNA Fragment kodierend für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana wurde als BamH1/Sall Fragment in puc19-SBPP-AtγTMT-35ST kloniert, nachdem dieser mit dem Restrikti-45 onsenzym BamH1/Sall verdaut wurde. Mittels PCR wurde die Expressionkassette bestehend aus: SBP-Promotor, γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana und 35sT Terminationssequenz, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (SBPP-XbaI 5': SEQ. ID. No. 50) und eines antisense spezifischen Primers (35ST-XbaI 3': SEQ. ID. No. 51), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 10 Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 1ul einer puc19-SBPP-AtyTMT-35ST Plasmid-DNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- $15 1.5 \text{ mM Mg}(OAc)_2$
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol SBPP-XbaI 5'Primer
 - 40pmol 35ST-XbaI 3'Primer
 - 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)
- 20 Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

25 Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

- Das DNA Fragment bestehend aus SBP-Promotor, γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana und 35ST Terminationssequenz wurde aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/SBPP-γTMT-35ST als XbaI
 Fragment isoliert und in den Vektor pSUN2 kloniert, nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym XbaI verdaut wurde.
- Dieses Plasmid (pSUN2-SBPP-γTMT-35ST, Abbildung 12) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- Fragment A (1788Bp) in Abbildung 12 beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment B (1047Bp) kodiert für das Y-To-copherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (291Bp) kodiert für den 35s-Terminator des Blumenkohl-mosaikvirus.
 - Beispiel 25
- Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression des Tyrosin-Aminotransferase Gens aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors, in Kombination mit der samenspezifi-

schen Unterdrückung der Expression des Homogentisat-Dioxygenase Gens aus Brassica napus.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans5 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase
aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren und gleichzeitig die samenspezifische Unterdrückung der Expression des Homogentisat-Dioxygenase-Gens aus
Brassica napus vermitteln, wurde der Vektor pSUN2-Pvic-

10 BnHGD*-STLS1-αBnHGD*-ocsT und der Vektor pSUN2USPP-rbcS-RnTATase-nosT, verwendet.

Aus dem Vektor pSUN2USPP-rbcS-RnTATase-nosT, wurde mittels PCR die Expressionkassette bestehend aus: USP-Promotor, rbcS Transit15 peptid, Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (USPP-SRF1 5': SEQ. ID. No. 52) und eines antisense spezifischen Primers (nosT-Srf1 3': SEQ. ID. No. 53), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:

25 - 1µl des pSUN2-USPP-rbcS-RnTATase-nosT Plasmid-DNA

- 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP

- 1,5 mM Mg(OAc)₂

- 5µg Rinderserum-Albumin

- 40pmol USPP-Srf1 5'Primer

- 40pmol nosT-Srf1 3'Primer

30 - 5μl 10x Pful Turbo DNA Polymerase Puffer (Stratagene)

- 5U Pful Turbo DNA Polymerase (Stratagene)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

35
 Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 8 Minuten 68°C (Elongation)

40 30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, rbcS Transitpeptid,
Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus und nos Terminationssequenz wurde aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcSRnATase-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den

pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-\alpha*BnHGD-ocsT kloniert, nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym EcoR5 verdaut wurde.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-\alpha*BnHGD-ocsT-USPP-rbcS-5 RnATase-nosT, Abbildung 13) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 13 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für ein10 en Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus und Fragment C (198Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens.
15 Fragment F (678 Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment G (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment H (1365 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus und Fragment I (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthese-Gens aus

Beispiel 26

Agrobakterium tumifaciens.

- Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-amino25 transferase-1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrückung
 der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus
- 30 Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-aminotransferase-1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, wurden die Vektoren pSUN2-USPP-AtTATasel-nosT und der Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombi-
- Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend
 40 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1 Gen aus Arabidopsis
 thaliana und nos-Terminator wurde aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATasel-nosT als EcoR1/Sma1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende
 wurde mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR5 verdauten pSUNPvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

niert.

PCT/EP02/02492

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT/USPP-AtTA-Tase1-nosT Abbildung 14) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

- 5 Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 14 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit
- 10 Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin-Gens. Fragment

Fragment F (678Bp) beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment G (1269Bp) kodiert für

15 das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana und Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 27

20 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosinaminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrükkung der Expression des Homogentisinsäure Dioxygenase Gens aus Brassica napus

25

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogen-

- 30 tisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, wurden die Vektoren pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT und der Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.
- 35 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATasel-nosT als EcoR1/Smal Fragment isoliert, das EcoR1 wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR5 verdauten pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT/USPP-AtTA-Tase3-nosT Abbildung 15) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 15 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens. Fragment F (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment G (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana und Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 28

15 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin- Aminotransferase-5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrückung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus

20

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogen-

- 25 tisinsäure-Dioxygenase-Gens aus *Brassica napus* samenspezifisch unterdrücken, wurden die Vektoren pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT und der Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.
- 30 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR5 verdauten pSUNPvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1- α *BnHGD-ocsT/USPP-AtTA-Tase5-nosT Abbildung 16) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

10

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 16 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-

45 LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens.

Fragment F (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment G (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-5 Synthase Gens.

Beispiel 29

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Aminotransferase-6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines 10 samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrükkung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans-15 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, wurden die Vektoren pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT und 20 der Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis 25 thaliana und nos-Terminator wird aus dem aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR5 verdauten pSUNPvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

- 30 Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT/USPP-AtTA-Tase6-nosT Abbildung 17) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 17 beinhaltet den Promotor des

 35 Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens. Fragment F (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment G (1243 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis thaliana und Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin
 45 Synthase-Gens.

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

75

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphat-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifi-5 schen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen

- 10 Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus *Nicotiana tabacum* samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LEB4-NtGGPPOR-nosT und pCR4topoblunt-USPP-rbcS-RnTATase1-nosT miteinander kombiniert.
- 15 Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Xho1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert, dessen Xho1 Enden zuvor mit 20 dem Klenow Enzym geglättet werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT Abbildung 18) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet.

25

Fragment A (678Bp) in Abbildung 18 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus *Vicia faba*, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment C (1365Bp) kodiert

- 30 für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens.
 - Fragment E (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment F (1509Bp) kodiert für das Geranylgera-nylmmenhagenbare-Oxidereduktage-Con aus Nicotiana tahagum Frag-
- 35 nylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus *Nicotiana tabacum* Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 31

40 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxido5 reductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen expremieren,
werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT und pSUN2-USPP-AtTATasel-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend 10 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase1-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Kho1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert, dessen Kho1 Enden zuvor mit 15 dem Klenow Enzym geglättet werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT/USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 19) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet

20 Fragment A (678Bp) in Abbildung 19 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thalianaund Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) bein-25 haltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum. Fragment F (272Bp) kodiert für

das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

30 Beispiel 32

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samen-35 spezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen

- 40 Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT und pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT miteinander kombiniert.
- 45 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-

Tase3-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Xhol verdauten Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert, dessen Xhol Enden zuvor mit dem Klenow Enzym geglättet werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-AtTATase3-nosT Abbildung 20) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

- 10 Fragment A (678Bp)in Abbildung 20 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thalianaund. Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E
- 15 haltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum. Fragment F (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

20 Beispiel 33

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samen-

25 spezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen 30 Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT und pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT miteinander kombiniert.

- 35 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Xho1 verdauten Vektor
- 40 pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert, dessen Xho1 Enden zuvor mit dem Klenow Enzym geglättet werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-AtTATase5-nosT Abbildung 21) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen 45 verwendet Fragment A (678Bp) in Abbildung 21 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssi-5 gnal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum. Fragment F (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens

. 10

Beispiel 34

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphate-15 Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6

20 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT und pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT miteinander kombiniert.

25

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird 30 mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Xho1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert, dessen Xho1 Enden zuvor mit dem Klenow Enzym geglättet werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-AtTATase6-nosT Ab-35 bildung 22) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet.

Fragment A (678Bp) in Abbildung 22 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1243 Bp)

40 kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum. Fragment F (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens

Beispiel 35

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Ara-5 bidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase 10 aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT und pCR4topoblunt-USPP-rbcS-RnTATasel-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-USPP-

20 AthPPD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT Abbildung 23) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678Bp) in Abbildung 23 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment C (1365Bp) kodiert

- 30 für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A:tumefaciens.
 - Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1338Bp) kodiert für das
- 35 Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 36

40 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus
5 Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die
Vektoren pSUN2-USPP-AthPPD-ocsT und pSUN2-USPP-AttATase1-nosT
miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend

10 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis
thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATase1-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit
dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor
pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT kloniert.

1.5

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT /USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 24) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet

Fragment A (678Bp) in Abbildung 24 beinhaltet den Promotor des

20 Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B
(1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia

25 faba, Fragment E (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 37

30 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

35

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase

40 aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT und pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend 45 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird

mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT /USPP-AtTATase3-nosT Ab-5 bildung 25) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet.

Fragment A (678Bp) IN Abbildung 25 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment B

- 10 (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-
- 15 Dioxygenase-Gen aus *Arabidopsis thaliana*. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Beispiel 38

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines sa-

20 menspezifischen Promotors und der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans25 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase
aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden
die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT und pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT
30 miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-

35 Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT /USPP-AtTATase5-nosT Ab-40 bildung 26) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (678Bp) in Abbildung 26 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1389Bp)

45 kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den

Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

5

Beispiel 39

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxyge-10 nase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6

15 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase
aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden
die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT und pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT
miteinander kombiniert.

20

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT/USPP-AtTATase6-nosT Abbildung 27) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen 30 verwendet

Fragment A (678Bp) in Abbildung 27 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1243 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis 35 thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Ter-40 minationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 40

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspe-45 zifischen Promotors und Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans5 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase
aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren,
werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT und pCR4topoblunt-USPP10 rbcS-RnTATasel-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATasel-nosT als Srfl Frag-15 ment isoliert und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT Abbildung 28) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflan20 zen verwendet.

Fragment A (678Bp) in Abbildung 28 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodierend für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat25 Carboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment C (1365Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens.

Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Pro30 tein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1182Bp) kodiert für das
Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana.
Fragment G (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

35 Beispiel 41

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezi-40 fischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen

45 Promotors exprimieren, und Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden

die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT und pSUN2-USPP-AtTATase1-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend sus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tasel-nosT als Smal/EcoRl Fragment isoliert, das EcoRl Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT kloniert.

10

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT/USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 29) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet

- 15 Fragment A (678Bp) in Abbildung 29 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) bein-
- 20 haltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

25 Beispiel 42

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezi-

30 fischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus *Arabidopsis* thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen

- 35 Promotors exprimieren, und die Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT und pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT miteinander kombiniert.
- 40 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT /USPP-AtTATase3-nosT Abbildung 30) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

- 5 Fragment A (678Bp) in Abbildung 30 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) bein-
- 10 haltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

15 Beispiel 43

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezi-

20 fischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
25 Promotors exprimieren, und die Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren,
werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT und pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT miteinander kombiniert.

30 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2- USPP-AtHPT-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT/USPP-AtTATase5-nosT Abbildung 31) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

- Fragment A (678Bp) in Abbildung 31 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssi-
- 45 gnal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-

Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 44

- 5 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors
- 10 .
 - Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Homogentisinsäure-Phytyltransfe-
- 15 rase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT und pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT miteinander kombiniert.
 - Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis
- 20 thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT kloniert.
- 25 Dieses Plasmid (pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT/USPP-AtTATase6-nosT Abbildung 32) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet
- Fragment A (678Bp) in Abbildung 32 beinhaltet den Promotor des 30 "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1243 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment
- 35 E (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 45

40 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.

PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

45

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die 2-Me-

- 5 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pCR4topoblunt-USPP-rbcS-RnTA-Tase1-nosT miteinander kombiniert.
- Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotrans10 ferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus
 dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATasel-nosT als Srfl Fragment isoliert und in den mit Srfl verdauten Vektor
 pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT kloniert.
- 15 Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT/USPP-rbcS-RnTA-Tase1-nosT Abbildung 33) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- Fragment A (2764Bp) in Abbildung 33 beinhaltet den Promotor des

 20 LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das

 Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803.

 Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopa
 25 lin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des
 Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment F
 (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-BisphosphatCarboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment G (1365Bp) kodiert
 für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Frag30 ment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens.

Beispiel 46

- Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Amino35 transferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.
 PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors
- 40 Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.
- 45 PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren

pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase1-nosT mitein-ander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend 5 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tasel-nosT als Smal/EcoRl Fragment isoliert, das EcoRl Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT kloniert.

10

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT/USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 34) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet

- 15 Fragment A (2764Bp) in Abbildung 34 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803.
- 20 Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment F (1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 47

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines sa-30 menspezifischen Promotors und der 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus *Synechocystis* sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans-35 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus *Synechocystis* sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren

40 pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT mitein-ander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird

mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT /USPP-AtTATase3-nosT 5 Abbildung 35) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 35 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das 10 Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E(678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment F (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

20 Beispiel 48

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.

25 PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen, die die Týrosin-Aminotransferase-5 aus *Arabidopsis thaliana* unter Kontrolle eines samenspezifischen

30 Promotors exprimieren, und die 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.
PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren
pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT miteinander kombiniert.

35

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit

40 dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2- LeB4-IPP-SynMT1-nosT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT/USPP-AtTATase5-nosT Abbildung 36) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflan-45 zen verwendet:

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 36 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhy-5 drochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis

10 thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens

Beispiel 49

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Amino15 transferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp.
PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

20 Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend 30 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynMT1-nosT/USPP-AtTATase6-nosT Abbildung 37) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:

- 40 Fragment A (2764Bp) in Abbildung 37 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803.
- 45 Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1243 Bp)

kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus *Arabidopsis* thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

5 Beispiel 50

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifi-

10 schen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen

- 15 Promotors exprimieren, und die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT und pCR4topoblunt-USPP-rbcS-RnTATase1-nosT miteinander kombiniert.
- 20 Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATasel-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit EcoR1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT kloniert, dessen EcoR1 Enden ebenfalls aufgefüllt werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT/USPP-rbcS-RnTA-Tase1-nosT Abbildung 38) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

- 30 Fragment A (2764Bp) in Abbildung 38 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Frag-
- 35 ment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment F (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxy-lase (rbcs) aus Vicia faba. Fragment G (1365Bp) kodiert für das
- **40** Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus *Rattus norvegicus*. Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus *A.tumefaciens*.

Beispiel 51

45 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochi-

nol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans5 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT und

10 pSUN2-USPP-AtTATase1-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-15 Tase1-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT kloniert, dessen EcoR1 Enden mit dem Klenow Enzym aufgefüllt werden.

20 Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT/USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 39) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 39 beinhaltet den Promotor des

25 LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das

Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin
30 Synthase- Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des
Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment F
(1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

35

Beispiel 52

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochi-40 nol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 45 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend

5 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis
thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 wird mit
dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR1 verdauten Vektor
pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT kloniert, dessen EcoR1 Enden ebenfalls
aufgefüllt werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT/USPP-AtTATase3-nosT Abbildung 40) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

15

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 40 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase- Gens. Fragment E(678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment F (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 53

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Amino30 transferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines
samenspezifischen Promotors

35 Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die 2,3-Dimethyl-5-PhytylplastochinolZyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 samenspezifischen expremie40 ren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT und

pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis 45 thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR1 verdauten Vektor

pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT kloniert, dessen EcoR1 Enden ebenfalls aufgefüllt werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT /USPP-AtTATase5-nosT 5 Abbildung 41) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 41 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das 10 Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isome-rase-2. Fragment C (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

20 Beispiel 54

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp. PCC6803 unter Kontrolle eines 25 samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6 aus *Arabidopsis thaliana* unter Kontrolle eines samenspezifischen

- 30 Promotors exprimieren, und die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus *Synechocystis* sp. PCC6803 samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT und pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT miteinander kombiniert.
- 35 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende wird mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit EcoR1 verdauten
- 40 Vektor pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT kloniert, dessen EcoR1 Enden ebenfalls aufgefüllt werden.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-IPP-SynCyc-nosT/USPP-AtTATase6-nosT Abbildung 42) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflan-45 zen verwendet:

Fragment A (2764Bp) in Abbildung 42 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A. thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phy-5 tylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase- Gens. Fragment E (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment F (1243 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis tha-

10 liana. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 55

Tasel-nosT miteinander kombiniert.

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Amino-15 transferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und γ-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase 20 aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die \u2234-Tocopherol- Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-SBPP-AtyTMT-35sT und pCR4topoblunt-USPP-rbcS-RnTA-

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-30 AtyTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-SBPP-AtyTMT-35sT/USPP-rbcS-RnTATase1-nosT Abbildung 43) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:

Fragment A (678Bp) in Abbildung 43 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der Ribulose-Bisphosphat-Carboxylase (rbcS) aus Vicia faba. Fragment C (1365Bp) kodiert

- 40 für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens aus A.tumefaciens.
 - Fragment E (1788Bp) beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment F (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyl-
- 45 transferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment G (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohlmosaikvirus.

Beispiel 56

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 1 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der γ-Tocopherol Methyltransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-1

10 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die γ-Tocopherol Methyltransferase aus
Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die
Vektoren pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT und pSUN2-USPP-AtTATasel-nosT miteinander kombiniert.

15

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-1-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase1-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2LeB4-SBPP-AtγTMT-35sT/USPP-AtTATase1-nosT Abbildung 44) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen 25 verwendet:

Fragment A (678Bp) in Abbildung 44 beinhaltet den Promotor des Unknow-Seed-Protein-Gens (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1269Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 1 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (1788Bp) beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment F (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohl-mosaikvirus.

Beispiel 57

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines sa-40 menspezifischen Promotors und der γ-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans-45 gener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-3 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Y-Tocopherol- Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-SBPP-AtYTMT-35sT und pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT miteinander kombiniert.

5 Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-3-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase3-nosT als Sma1/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtyTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-SBPP-AtyTMT-35sT/USPP-AtTATase3-nosT Abbildung 45) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

15

Fragment A(678Bp) in Abbildung 45 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" (USPP) aus Vicia faba, Fragment B (1334Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 3 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (1788Bp) beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment F (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohl-mosaikvirus.

25

Beispiel 58

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 5 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der γ-Tocopherol-Methyltransferase 30 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-5
35 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die γ-Tocopherol- Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT und pSUN2-USPP-AtTATase5-nosT miteinander kombiniert.

40

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-5-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase5-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srfl verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtYTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT /USPP-AtTATase5-nosT Abbildung 46) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet

- 5 Fragment A (678Bp) in Abbildung 46 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1389Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 5 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens. Fragment D (1788Bp) beinhaltet 0 den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1047Bp) ko
- 10 den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment F (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohl-mosaikvirus.
- Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin Aminotransferase 6 aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der γ-Tocopherol-Methyltransferase
- 20 Promotors

einander kombiniert.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase-6
aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen
Promotors exprimieren, und die 7-Tocopherol- Methyltransferase aus
25 Arabidopsis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die
Vektoren pSUN2-SBPP-At7TMT-35sT und pSUN2-USPP-AtTATase6-nosT mit-

aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend 30 aus: USP-Promotor, Tyrosin-Aminotransferase-6-Gen aus Arabidopsis thaliana und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pSUN2-USPP-AtTA-Tase6-nosT als Smal/EcoR1 Fragment isoliert, das EcoR1 Ende mit dem Klenow Enzym aufgefüllt und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-SBPP-AtyTMT-35sT/USPP-AtTATase6-nosT Abbildung 47) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:

- 40 Fragment A (678Bp) in Abbildung 47 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1243 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen 6 aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens. Fragment D (1788Bp) beinhaltet
- 45 den Promotor des SBP-Gens aus *Vicia faba*, Fragment E (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus *Arabidopsis*

thaliana, Fragment F (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohl-mosaikvirus.

Beispiel 60

- 5 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrückung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus
- 10

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der

- 15 endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topoblunt-LeB4-NtGGPPOR-nosT (s.u.) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.
- 20 Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: LeB4-Promotor, Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum und nos-Terminationssequenz, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (LeB4-SRF1 5': SEQ. ID. No. 54) und eines antisense spezifischen Primers (nosT-SRF1 3' SEQ. ID. No.
- 25 53), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert.

Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-LeB4-NtGGPPOR-nosT Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 30 Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 1µl einer puc19-LeB4-NtGGPPOR-nosT Plasmid-DNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- $_{35}$ 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol LeB4-Srf1 5'Primer
 - 40pmol nosT-Srf1 3'Primer
 - 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)
- 40 Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:
 - Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)
 - Schritt 2: 3 Sekunden 94°C
 - Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)
- 45 Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)
 - 30 Wiederholungen der Schritte 2-4

kloniert.

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das DNA Fragment kodierend für die Expressionskassette bestehend aus: LeB4-Promotor, Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase5 Gen aus Nicotiana tabacum und nos-Terminator wird aus dem Plasmid pCR4topoblunt-LeB4-NtGGPPOR-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit EcoR5 verdauten pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-0*BnHGD-ocsT

- 10 Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT/ LeB4-NtGGPPOR-nosT Abbildung 48) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:
- Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 48 beinhaltet den Promotor des 15 Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp)
- 20 kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens.
 Fragment F (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment G (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum Fragment H (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-
- 25 Synthase-Gens

Beispiel 61

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines
30 samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrükkung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus
Brassica napus.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans35 gener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen
Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topoblunt-USPP-

- 40 AtHPPD-ocsT (s.u.) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT mit-einander kombiniert.
 - Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: USP-Promotor, Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana
- 45 und ocs-Terminationssequenz-1, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (USPP-SRF1-5': SEQ. ID. No. 52) und eines antisense spezifischen Primers (ocsT-SRF1-3': SEQ. ID. No. 55), am-

plifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert. Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-USPP-AtHPPD-ocsT.

- 5 Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
- 1µl einer pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT Plasmid-DNA
- 10 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
 - 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol USPP-SRF1 5'Primer
 - 40pmol ocsT-SRF1 3'Primer
 - 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
- 15 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

20 Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Hydroxyphenylpyru-vat- Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPPD-ocsT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit EcoR5 verdauten Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-\alpha*BnHGD-ocsT/USPP-AtHPPD-ocsT Abbildung 49) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet.

- Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 49 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens.
 - Fragment F (678Bp) kodiert beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment G (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis
- thaliana. Fragment H (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase.

Beispiel 62

aus *Brassica* napus

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Homogentisinsäure Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Un-5 terdrückung der Expression des Homogentisinsäure Dioxygenase Gens

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Homogentisinsäure- Phytyl10 transferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogentisinsäure Dioxygenase Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topobluntUSPP-AtHPT-ocsT (siehe nachstehend) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-

Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: USP-Promotor, der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminationssequenz, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (USPP-SRF1-5' SEQ. ID. No. 52) und eines antisense spezifischen Primers (ocsT-SRF1-3' SEQ. ID. No. 55), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert.

- 25 Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-USPP-AtHPT-ocsT.

 Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

 Die PCR erfolgte in einem 50µl Reaktionsansatz in dem enthalten war:
- 30 1µl einer pSUN2-USPP-AtHPT-ocsT Plasmid-DNA

15 STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.

- 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
- 1,5 mM Mg(OAc)₂
- 5µg Rinderserum-Albumin
- 40pmol USPP-SRF1 5'Primer
- 40pmol ocsT-SRF1 3'Primer
- 35 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)

Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

40 Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, der Homogentisinsäure- Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana und ocs- Terminationssequenz-1 wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPTocsT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit EcoR5 verdauten 5 Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-\alpha*BnHGD-ocsT/USPP-AtHPT-ocsT Abbildung 50) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen verwendet:

10

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 50 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus *Brassica* napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-

- 15 LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens. Fragment F (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment G (1182Bp) kodiert für das
- 20 Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment H (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 63

- 25 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec
 PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur
 samenspezifischen Unterdrückung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus
- 30
- Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors expri-
- 35 mieren, und die Expression der endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynMt1-nosT (s.u.) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.
- 40 Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: LeB4-Promotor, die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol-Methyltranserase aus Synechocystis spec PC6808 und nos-Terminationssequenz, unter Ver-
- 45 wendung eines sense spezifischen Primers (LeB4-SRF1-5': SEQ. ID. No. 54) und eines antisense spezifischen Primers (nosT-SRF1-3': SEQ. ID. No. 53), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt

(Invitrogene) kloniert. Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynMt1-nosT.

Die PCR Bedingungen waren die folgenden:

- 5 Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 1μl einer pSUN2-Leb4-IPP-SynMT1-nosT Plasmid-DNA
 - 0,2 mM datp, dttp, dctp, dctp
- 10 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol LeB4-SRF1 5'Primer
 - 40pmol nosT-SRF1 3'Primer
 - 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)
- Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94° (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°

Schritt 3: 1 Minute 55° (Annealing)

20 Schritt 4: 10 Minuten 68° (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72° (Post-Elongation)

Das DNA Fragment bestehend aus LeB4-Promotor, die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen
Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol-Methyltranserase aus Synechocystis spec
PC6808 und nos-erminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/LeB4-IPP-SynMT1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den
mit EcoR5 verdauten Vektor pSUN2-ic-*nHGD-STLS1-α*nHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*nHGD-STLS1-α*nHGD-ocsT/USPP-LeB4-IPP-SynMT1-nosT Abbildung 51) wird zur Erzeugung transgener Brassica
5 napus Pflanzen verwendet:

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 51 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens. Fragment F (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment G (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment H (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltrans-

ferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment I (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 64

- 5 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrückung der Expression des Homogentisinsäure Dioxygenase Gens aus Brassica napus
- 10
- Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression
- 15 der endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynCyc-nosT (s.u.) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT miteinander kombiniert.
- 20 Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: LeB4-Promotor, die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der Arabidopsis thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 und nos-Terminationssequenz, unter
- 25 Verwendung eines sense spezifischen Primers (LeB4-EcoR5-5': SEQ. ID. No. 56) und eines antisense spezifischen Primers (nosT-EcoR5-3': SEQ. ID. No. 57), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert. Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynMt1-nosT
- 30
- Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
- 35 1µl einer pSUN2-Leb4-IPP-SynCyc-nosT Plasmid-DNA
 - 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
 - 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol LeB4-EcoR5 5'Primer
 - 40pmol nosT-EcoR5 3'Primer
- 40 5μl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
 - 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)
 - Die PCR wurde unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:
 - Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)
- 45 Schritt 2: 3 Sekunden 94°C
 - Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)
 - Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4 Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

Das DNA Fragment bestehend aus LeB4-Promotor, die Sequenz kodier5 end für das Transitpeptid der Arabidopsis thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der
2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis sp.
PCC6803 und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/LeB-IPP-SynCyc-nosT als EcoR5 Fragment isoliert und in
10 den mit EcoR5 verdauten Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGDocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-\alpha*BnHGD-ocsT/LeB-IPP-Syn-Cyc-nosT Abbildung 52) wird zur Erzeugung transgener Brassica na15 pus Pflanzen verwendet:

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 52 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal des Octopin Gens. Fragment F (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment G (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment H (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment I (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 65

30

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der γ-Tocopherol Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und zur samenspezifischen Unterdrükstung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die γ-Tocopherol Methyltrans40 ferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Expression der endogenen Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens aus Brassica napus samenspezifisch unterdrücken, werden die Vektoren pCR4topoblunt-SBPPγTMT-35sT (s.u.) und pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT mitein45 ander kombiniert.

Mittels PCR wird die Expressionkassette bestehend aus: LeB4-Promotor, die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der Y-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis tha-

- 5 liana und nos-Terminationssequenz, unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (SBPP-SRF1-5': SEQ. ID. No. 58) und eines antisense spezifischen Primers (nosT-SRF1-3' SEQ. ID. No. 53), amplifiziert und in den Vektor pCR4topoblunt (Invitrogene) kloniert. Das resultierende Plasmid ist pCR4topoblunt-SBPP-γTMT-35sT.
- 10 Die PCR Bedingungen waren die folgenden: Die PCR erfolgte in einem $50\mu l$ Reaktionsansatz in dem enthalten war:
 - 1μl einer pSUN2-SBPP-γTMT-35sT Plasmid-DNA
- 15 0,2 mM dATP, dTTP, dGTP, dCTP
 - 1,5 mM Mg(OAc)₂
 - 5µg Rinderserum-Albumin
 - 40pmol SBPP-SRF1 5'Primer
 - 40pmol 35sT-SRF1 3'Primer
 - 5µl 10x Pful DNA Polymerase Puffer (Stratagene)
- 20 5U Pful DNA Polymerase (Stratagene)
 Die PCR wird unter folgenden Zyklus Bedingungen durchgeführt:

Schritt 1: 5 Minuten 94°C (Denaturierung)

Schritt 2: 3 Sekunden 94°C

25 Schritt 3: 1 Minute 55°C (Annealing)

Schritt 4: 10 Minuten 68°C (Elongation)

30 Wiederholungen der Schritte 2-4

Schritt 5: 10 Minuten 72°C (Post-Elongation)

- 30 Das DNA Fragment bestehend aus LeB4-Promotor, die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2), der γ-Tocopherol Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana und nos- Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/SBPP-γTMT-35sT als Srf1
- 35 Fragment isoliert und in den mit EcoR5 verdauten Vektor pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-0.*BnHGD-ocsT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-α*BnHGD-ocsT/SBPPγTMT-35sT Abbildung 53) wird zur Erzeugung transgener Brassica na-40 pus Pflanzen verwendet:

Fragment A (2559 Bp) in Abbildung 53 beinhaltet den Promotor des Vicilin-Gens aus Vicia faba, Fragment B (580 Bp) kodiert für einen Fragment des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gen aus Brassica 45 napus. Fragment C (190Bp) kodiert für das 2 Intron (IV2) des ST-

LS1 Gens aus Solanum tuberosum. Fragment D ist identisch mit Fragment B jedoch im Vektor gegenläufig zu B orientiert. Fragment E (208Bp) kodiert für das Terminationssignal-2 des Octopin Gens. Fragment F (1788Bp) beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vi-5 cia faba, Fragment G (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment H (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohlmosaikvirus.

Beispiel 66

10 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines
samenspezifischen Promotors und der GeranylgeranylpyrophosphateOxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

15

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosp-

- 20 hate-Oxidoreductase aus *Nicotiana tabacum* samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-NtGGPPOR-nosT und pCR4topoblunt-USPP-AtHPPD-ocsT miteinander kombiniert.
- Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Hydroxyphenylpyru25 vat-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPPD-ocsT
 als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Sma1 verdauten Vektor
 pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT kloniert.
- 30 Dieses Plasmid (pSUN2LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-AtHPPD-ocsT Abbildung 54) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- Fragment A (678Bp) in Abbildung 54 beinhaltet den Promotor des

 "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1338Bp)

 kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E
- **40** (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus *Nicotiana tabacum* Fragment F (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 67

45 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus *Nicotiana tabacum* unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans5 gener Brassica napus Pflanzen, die die Homogentisinsäure- Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, und die Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen
expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT und
10 pCR4topoblunt-USPP-AtHPT-ocsT miteinander kombiniert.

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus *Arabidopsis thaliana* und ocs Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPT-ocsT als

15 Srf1 Fragment isoliert und in den mit Smal verdauten Vektor pSUN2-LeB-NtGGPPOR-nosT kloniert.

Dieses Plasmid (pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT/USPP-AtHPT-ocsT Abbildung 55) wird zur Erzeugung transgener *Brassica napus* Pflanzen 20 verwendet:

Fragment A (678Bp) in Abbildung 55 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum Fragment F (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 68

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines 35 samenspezifischen Promotors, der 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und γ -Tocopherol Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors

40

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, 2-Me-

45 thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren und γ-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana

unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, werden die Vektoren pSUN2-SBPP-AtyTMT35ST und pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynMT1-nosT und pCR4topoblunt-USPP-AtHPPDocsT miteinander kombiniert.

5

Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Hydroxyphenylpyru-vat-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminati-onssequenz-1 wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPPD-ocsT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Srf1 verdauten Vektor

- 10 pSUN2-SBPP-AtγTMT 35ST kloniert, der zuvor ebenfalls mit dem Restriktionenzym Srfl verdaut wird. In das enstande Plasmid pSUN2-SBPP-AtγTMT-35sT/ USPP-AtHPPD-ocsT, wird das DNA Fragment bestehend aus LeB-Promotor, 2-Me-
- thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec
 15 PC6808 und nos-Terminationssequenz aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/
 LeB-SynMT1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Xho1
 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtyTMT35sT/USPP-AtHPPD-ocsT kloniert,
 nachdem die Xho1 Enden aufgefüllt wurden.
- 20 Dieses Plasmid pSUN2-SBPP-AtyTMT35sT/USPP-AtHPPD-ocsT/LeB-SynMT1-nosT Abbildung 56) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:
- Fragment A (1788Bp) in Abbildung 56 beinhaltet den Promotor des
 25 SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment B (1047Bp) kodiert für das γ-Tocopherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment
 C (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohlmosaikvirus. Fragment D (678Bp) beinhaltet den Promotor des "Unknow-SeedProtein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1338Bp) kodiert für das
- 30 Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment G (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment H (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isome-
- 35 rase-2. Fragment I (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment J (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

40 Beispiel 69

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors, der 2-Me-

thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec 45 PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors kombiniert.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvate Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, 2-Methyl-6-Phytylhydroquinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle
eines samenspezifischen Promotors werden und pSUN2-USPP-AtHPPDocst und der Vektor pCR4topoblunt-LeB4-IPP-SynMT1-nosT miteinander

10 Das DNA Fragment bestehend aus LeB-Promotor, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec
PC6808 und nos-Terminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/LeB-SynMT1-nosT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit
Xho1 verdauten Vektor pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT kloniert, dessen
15 Xho1 Enden aufgefüllt werden.

Dieses Plasmid pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT/LeB-SynMT1-nosT Abbildung 57) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet:

20

Fragment A (678Bp) in Abbildung 57 beinhaltet den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1338Bp) kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana und Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenylpyrophosphat-Isomerase-2. Fragment F (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhydrochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 70

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Hydroxyphenylpy35 ruvate-Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Geranylgeranyl-pyrophosphateOxidoreductase aus Nicotiana tabacum unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und der Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifi40 schen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Hydroxyphenylpyruvate Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren, die Geranylgeranyl-pyrophosphate-Oxidoreductase aus Nicotiana tabacum samenspezifischen expremieren, und Homogentisinsäure-Phytyltransferase aus Arabidop-

sis thaliana samenspezifischen expremieren, werden die Vektoren pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT/USPP-AtHPT-ocsT und pCR4topoblunt-USPP-AtHPPD-ocsT miteinander kombiniert.

- 5 Das DNA Fragment bestehend aus USP-Promotor, Hydroxyphenylpyruvat- Dioxygenase aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminationssequenz-1 wird aus dem Plasmid pCR4TOPOblunt/USPP-AtHPPD-ocsT als Srf1 Fragment isoliert und in den mit Xho1 verdauten Vektor pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT/USPP-AtHPT-ocsT kloniert, nachdem die Xho1 Enden zuvor mit der Klenow Polymerase geglättet werden. Dieses Plasmid (pSUN2LeB4-NtGGPPORnosT/USPP-AtHPPD-ocsT/USPP-AtHPT-ocsT Abbildung 58) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.
- "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment B (1338Bp)
 kodiert für das Hydroxyphenylpyruvate-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment C (713Bp) kodiert für das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment D (678Bp) beinhaltet
 den Promotor des "Unknow-Seed-Protein-Gens" aus Vicia faba, Fragment E (1182Bp) kodiert für das Homogentisinsäure-Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana. Fragment F (713Bp) kodiert für
 das Terminationssignal-1 des Octopin-Synthase Gens. Fragment G
 (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia
 faba, Fragment H (1509Bp) kodiert für das Geranylgeranylpyrophosphate-Oxidoreduktase-Gen aus Nicotiana tabacum Fragment I
 (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-SynthaseGens:

30 Beispiel 71

Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors, der 2-Methyl-6-Phytylhydroquinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors und γ-Tocopherol- Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.

Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans40 gener Brassica napus Pflanzen, die die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 unter Kontrolle
eines samenspezifischen Promotors exprimieren, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase aus Synechocystis spec
PC6808 unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors expri45 mieren und γ-Tocopherol-Methyltransferase aus Arabidopsis thaliana
unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren,

werden die Konstrukte pSUN2-SBPP-AtyTMT35ST/USPP-AtHPPD-ocsT/LeB-SynMT1-nosT und pCR4topoblunt/LeB-IPP-SynCyc-nosT verwendet.

Das DNA Fragment bestehend aus LeB-Promotor, 2,3-Dimethyl-5-Phy5 tylplastochinol-Zyklase aus Synechocystis spec PC6808 und nosTerminationssequenz wird aus dem Plasmid pCR4topoblunt/LeB-IPPSynCyc-nosT als EcoR5 Fragment isoliert und in den mit Srf1 verdauten Vektor pSUN2-SBPP-AtγTMT-35ST/USPP-AtHPPD-ocsT/LeBSynMT1-nosT kloniert, der zuvor mit dem Restriktionenzym Srf1
10 verdaut wird. Dadurch wird die Expressionkassette bestehend aus
USP-Promotor, Hydroxyphenylpyruvat-Dehydrogenase-Gen aus Arabidopsis thaliana und ocs-Terminationsequenz gegen die Expressionkassette bestehend aus LeB-Promotor, die 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol- Zyklase-Genaus Synechocystis spec PC6808 und nos15 Terminationssequenz, ausgetauscht.

Dieses Plasmid pSUN2-SBPP-AtγTMT35sT/LeB-IPP-SynCyc-nosT/LeB-IPP-SynMT1-nosT Abbildung59) wird zur Erzeugung transgener Brassica napus Pflanzen verwendet.

20

Fragment A (1788Bp) in Abbildung 59 beinhaltet den Promotor des SBP-Gens aus Vicia faba, Fragment B (1047Bp) kodiert für das γ -To-copherol-Methyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Fragment C (291Bp) kodiert für den 35S-Terminator des Blumenkohlmosaikvi-

- 25 rus. Fragment D (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment E (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment F (1100Bp) kodiert für das 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastoquinol Zyklase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Frag-
- 30 ment G (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase- Gens. Fragment H (2764Bp) beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment I (235Bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment J (957Bp) kodiert für das 2-Methyl-6-Phytylhy-
- 35 drochinol Methyltransferase Gen aus Synechocystis sp. PCC6803. Fragment K (272Bp) kodiert für das Terminationssignal des Nopalin-Synthase-Gens.

Beispiel 72

- 40 Erzeugung von DNA Konstrukten zur Expression der Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors.
- Zur Herstellung von chimären DNA Konstrukten zur Erzeugung trans-45 gener A.thaliana, Nicotiana tabacum bzw. B.napus Pflanzen, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus (Seq. ID. No. 1) unter Kontrolle eines samenspezifischen Promotors exprimieren,

wurde ein Derivat des Vektors pGPTVkan (D.Becker, E. Kemper, J. Schell, R. Masterson. *Plant Molecular Biology* 20: 1195-1197, 1992) verwendet.

- 5 Dieser Vektor wurde so verändert, dass er den samenspezifichen Promotor des Legumin B4 Gens (Kafatos et al., Nuc. Acid. Res., 14(6):2707-2720, 1986), die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) (Badur, unveröffentlicht) und das 10 Terminationssignal der Nopalinsynthase aus A.tumefaciens (Depikker et al., J. Mol. Appl. Genet. 1, 561-73, 1982) enthält.
- Das DNA Fragment kodierend für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus wurde als EcoR5 Fragment in den pPTVKan15 LeP-IPPTP11 kloniert, nachdem dieser mit dem Restriktionsenzym Sall verdaut und die Enden des linearisierten Plasmides mit dem Klenow Enzym in glatte Enden überführt wurden. Dadurch wurde eine Translationsfusion mit dem Transitpeptid der IPP-2 erzeugt und somit ein Import der Tyrosin-Aminotransferase in die Plastiden gewährleistet. Dieses Plasmid pPTVkan-IPPTP11-TATaseRNnos (oder auch pPTVkan-LeB4-IPP-RnTATase-nosT bezeichnet, Abbildung 60) wurde zur Erzeugung transgener Brassica Napus bzw. A. thaliana Pflanzen verwendet.
- 25 Fragment A (2764 bp) in Abbildung 60 beinhaltet den Promotor des LeguminB4-Gens aus Vicia faba, Fragment B (207bp) kodiert für das Transitpeptid der A.thaliana Isopentenyl-pyrophosphat-Isomerase-2. Fragment C (1377 Bp) kodiert für das Tyrosin-Aminotransferase-Gen aus Rattus norvegicus. Fragment D (272Bp) kodiert für 30 das Terminationssignal des Nopalin-Synthase Gens.

Beispiel 73

Herstellung von Expressionskassetten enthaltend das Tyrosin-Ami-35 notransferase-Gen aus Rattus norvegicus

Transgene Nicotiana tabacum und Arabidopsis thaliana Pflanzen wurden erzeugt, die die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus (Seq. ID. No. 1) unter Kontrolle des konstitutiven 40 35S-Promotor des CaMV (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., Cell 21: 285-294, 1980) exprimieren.

Die Grundlage des zur konstitutiven Expression der Tyrosin-Aminotransferase-1 aus Rattus norvegicus erzeugten Plasmides war der pBinAR-IPP-Tp-10 (Ralf Badur, Dissertration Universität Göttingen, 1998). Dieser Vektor ist ein Derivat des pBinAR (Höfgen und Willmitzer, Plant Sci. 66: 221-230, 1990) und enthält den 35S-

Promotor des CaMV (Blumenkohlmosaikvirus) (Franck et al., 1980) das Terminations-signal des Octopin-Synthase Gens (Gielen et al., EMBO J. 3: 835-846, 1984) und die Sequenz kodierend für das Transitpeptid der A.thaliana plastiden-spezifischen Isopentenyl-

- 5 pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) (Badur, unveröffentlicht). Die unter Berücksichtigung des korrekten Leserasters erfolgte Klonierung der Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus in diesen Vektor, erzeugt eine Translationsfusion der Tyrosin-Aminotransferase mit dem plastidären Transitpeptid. Dadurch erfolgt ein
- 10 Transport des Transgens in die Plastiden.

 Zur Erstellung dieses Plasmides wurde das Tyrosin-Aminotransferase-Gen unter Verwendung der flankierenden EcoRV Restriktionsschnittstellen aus dem Plasmid pGEM-T/Tyrosin-Aminotransferase isoliert. Dieses Fragment wurde unter Anwendung von Standardme-
- 15 thoden in einen Smal geschnittenen pBinAR-IPP-Tp-10 ligiert (siehe Abbildung 61) Dieses Plasmid pBinAR-IPP-Tp-10/Tyrosin-Aminotransferase (oder auch pBinAr-35sP-IPP-RnTATase-nosT bezeichnet) wurde zur Erzeugung transgener Nicotiana tabacum und A.thaliana Pflanzen verwendet.

20

Fragment A (529 bp) in Abbildung 61 beinhaltet den 35S-Promotor des Blumenkohlmosaikvirus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Blumenkohlmosaikvirus), Fragment B (207bp) kodiert für das Transitpeptid der Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2, Fragment C (1377

25 Bp) kodiert für das *Tyrosin-Aminotransferase*-Gen-1 aus *Rattus* norvegicus, Fragment D (208Bp) kodiert für das Terminationssignal des Octopin-Synthase Gens.

Beispiel 74

30 Herstellung transgener Arabidopis thaliana Pflanzen

Wildtyp Arabidopsis thaliana Pflanzen (Columbia) werden mit dem Agrabacterium tumefaciens Stamm (GV3101 [pMP90]) auf Grundlage einer modifizierten Vacuuminfiltrationsmethode transformiert

- 35 (Steve Clough und Andrew Bent. Floral dip: a simplified method for Agrobacterium mediated transformation of A.thaliana. Plant J 16(6):735-43, 1998; der Bechtold, N. Ellis, J. und Pelltier, G., in: Planta Agrobacterium-mediated gene transfer by infiltration of adult Arabidopsis thaliana plants. CRAcad Sci Paris, 1993,
- 40 1144(2):204-212). Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen werden im Vorfeld mit den vorstehend beschriebenen DNA Konstrukten transformiert.

Samen der Primärtransformanden werden auf Grundlage der Antibio-45 tikaresistenz selektioniert. Antibiotika resistente Keimlinge wurden in Erde gepflanzt und als vollentwickelte Pflanzen zur biochemischen Analyse verwendet.

Beispiel 75

5 Herstellung transgener Nicotiana tabacum Pflanzen.

Zehn ml YEB-Medium mit Antibiotikum (5 g/l Rinder-Extrakt, 1 g/l Hefe-Extrakt, 5 g/l Pepton, 5 g/l Saccharose und 2 mM MgSO_{4.}) werden mit einer Kolonie von Agrobacterium tumefaciens beimpft 10 und über Nacht bei 28°C kultiviert. Die Zellen werden 20 min bei 4°C, 3500 U/min in einer Tischzentrifuge pelletiert und danach in frischem YEB-Medium ohne Antibiotika unter sterilen Bedingungen resuspendiert. Die Zellsuspension wird für die Transformation eingesetzt.

15

Die Wildtyp-Pflanzen aus Sterilkultur werden durch vegetative Replikation erhalten. Dazu wird nur die Spitze der Pflanze abgeschnitten und auf frisches 2MS-Medium in ein steriles Einweckglas überführt. Vom Rest der Pflanze werden die Haare auf der Blatto-

- 20 berseite und die Mittelrippen der Blätter entfernt. Die Blätter werden mit einer Rasierklinge in etwa 1cm² große Stücke geschnitten. Die Agrobakterienkultur wird in eine kleine Petrischale überführt (Durchmesser 2 cm). Die Blattstücke werden kurz durch diese Lösung gezogen und mit der Blattunterseite auf 2MS-Medium
- 25 in Petrischalen (Durchmesser 9 cm) gelegt, so daß sie das Medium berühren. Nach zwei Tagen im Dunkeln bei 25°C werden die Explantate auf Platten mit Kallusinduktionsmedium überführt und in der Klimakammer auf 28°C temperiert. Das Medium muß alle 7-10 Tage gewechselt werden. Sobald sich Kalli bilden, wurden die Explantate
- 30 in sterile Einweckgläser auf Sproßinduktionsmedium mit Claforan (0,6 % BiTec-Agar (g/v), 2,0 mg/l Zeatinribose, 0,02 mg/l Naphtylessigsäure, 0,02 mg/l Gibberelinsäure, 0,25 g/ml Claforan, 1,6 % Glukose (g/v) und 50 mg/l Kanamycin) überführt. Nach etwa einem Monat tritt Organogenese ein und die gebildeten Sprosse können
- 35 abgeschnitten werden. Die Kultivierung der Sprosse wird auf 2MS-Medium mit Claforan und Selektionsmarker durchgeführt. Sobald sich ein kräftiger Wurzelballen bildet, können die Pflan-

40

Beispiel 76 Herstellung transgener *Brassica napus* Pflanzen.

zen in Pikiererde getopft werden.

Die Herstellung transgener Raps Pflanzen orientiert sich an einem 45 Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (in Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual,

Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien und Puffer angegeben ist.

Die Transformationen erfolgt mit dem Agrobacterium tumefaciens 5 Stamm GV3101 [pMP90]. Zur Transformation wird das DNA Konstrukt welches eine spezifische Expression in Samen vermittelt verwendet (Abbildung 60). Darüberhinaus werden Konstrukt welche eine spezifische Expression in Samen vermittelt verwendet, die in den Abbildungen 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 10 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59 beschrieben sind. Samen von Brassica napus var. Westar werden mit 70% Ethanol (v/v) oberflächensteril gemacht, 10 Minuten bei 55°C in Wasser gewa-15 schen, in 1%iger Hypochlorit-Lösung (25% v/v Teepol,0,1% v/v Tween 20) für 20 Minuten inkubiert und sechsmal mit sterilem Wasser für jeweils 20 Minuten gewaschen. Die Samen werden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glaskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keim-20 lingen (ca. 10 cm groß) werden die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explantate werden 30 Minuten mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einem 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallusinduktionsmedium werden die 25 Kulturen für 24 Stunden bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium Stamm wird eine Übernachtkultur bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20mg/l) angesetzt, davon 2ml in 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 Stunden bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wird das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wird durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0,3 eingestellt.

35

Aus den Raps-Explanten wird das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobakterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wird entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wird für 24 h auf einem Rotiationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wird durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und

45 zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min

gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wird in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt.

Zur Regeneration werden jeweils 20-30 Explante in 90 mm Petri5 schalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium mit Kanamycin enthalten. Die Petrischalen werden mit 2 Lagen Leukopor
verschlossen und bei 25 °C und 2000 lux bei Photoperioden von 16
Stunden Licht/ 8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 Tage
werden die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit
10 Sproß-Induktionsmedium umgesetzt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen werden wie von Bade, J.B und Damm, B.
(in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G.,
eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38) beschrieben durchgeführt.

15 Beispiel 77

a) Charakterisierung der transgenen Arabidopsis thaliana und Ni-cotiana tabacum Pflanzen.

Die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in Blätter und Samen der 20 mit den beschriebenen Konstrukten transformierten Pflanzen (Arabidopsis thaliana und Nicotiana tabacum) werden analysiert. Dazu werden die transgenen Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und Pflanzen die das Gen kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase-1 aus Rattus norvegicus exprimieren auf Northern-Ebene analysiert. 25 In Blättern und Samen dieser Pflanzen wird der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt ermittelt.

Dazu wird das Blattmaterial von Pflanzen direkt nach der Probennahme in flüssigem Stickstoff tiefgefroren. Der daran 30 anschließende Aufschluß der Zellen erfolgt mittels einer Rührapparatur durch dreimalige Inkubation im Eppendorfschüttler bei 30°C, 1000 rpm in 100 % Methanol für 15 Minuten, wobei die jeweils erhaltenen Überstände vereinigt wurden.

35 Weitere Inkubationsschritte ergaben keine weitere Freisetzung von Tocopherolen oder Tocotrienolen.

Um Oxidation zu vermeiden, wurden die erhaltenen Extrakte direkt nach der Extraktion mit Hilfe einer HPLC-Anlage (Waters Allience 40 2690) analysiert. Tocopherole und Tocotrienole wurden über eine reverse Phase Säule(ProntoSil 200-3-C30^(R), Fa. Bischoff) mit einer mobilen Phase von 100 % Methanol getrennt und anhand von Standards (Fa. Merck) identifiziert. Als Detektionssystem diente die Fluoreszens der Substanzen (Anregung 295 nm, Emission 320 nm) 45 die mit Hilfe eines Jasco Fluoreszensdetektors FP 920 nachgewiesen wurde.

In allen Fällen war die Tocopherol- und oder Tocotrienol-Konzentration in transgenen Pflanzen, im Vergleich zu nicht transformierten Pflanzen erhöht.

5 b) Charakterisierung der transgenen Brassica napus Pflanzen.

Um zu veranschaulichen, daß durch die Expression des Tyrosin-Aminotransferase-Gens aus Rattus norvegicus, Tyrosin-Aminotransferase-Gens 1 aus Arabidposis thaliana, Tyrosin-Aminotransferase-

- 10 Gens 3 aus Arabidposis thaliana, Tyrosin-Aminotransferase-Gens 5 aus Arabidposis thaliana oder Tyrosin-Aminotransferase-Gens 6 aus Arabidposis thaliana alleine oder in Kombination mit zumindest einem weiteren Gen ausgewählt aus der Gruppe Hydroxyphenyl-Pyruvat-Dioxygenase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Homogentisinsäure-
- 15 Phytyltransferase-Gen aus Arabidopsis thaliana, Geranylgeranyl-pyrophosphat-Oxidoredktase-Gen aus Nicotiana tabacum, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Gen aus Synechocystis sp. PCC6803, 2,3-Dimethyl-5-Phytylplastochinol-Zyklase-Gen Synechocystis sp. PCC6803, γ-Tocopherol-methyltransferase-Gen aus
- 20 Arabidopsis thaliana und der Unterdrückung der Expression des Homogentisinsäure-Dioxygenase-Gens, der Vitamin E-gehalt in Pflanzen erhöht wird, werden die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in den Samen der mit den beschriebenen Konstrukten transformierten Pflanzen (Brassica napus) analysiert.

Dazu werden die transgenen Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und auf Northern-Ebene analysiert. In Samen dieser Pflanzen wird der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt analog Beispiel 77 a) ermittelt.

30

Beispiel 78
Herstellung transgener Arabidopsis thaliana Pflanzen, die die Tyrosinaminotransferase überexprimieren

- 35 Wildtyp Arabidopsis thaliana Pflanzen (Columbia) wurden mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm (GV3101 [pMP90]) auf Grundlage einer modifizierten Vakuuminfiltrationsmethode transformiert (Steve Clough und Andrew Bent. Floral dip: a simplified method for Agrobacterium mediated transformation of A.thaliana. Plant J
- 40 16(6):735-43, 1998; der Bechtold, N. Ellis, J. und Pelltier, G., in: Planta Agrobacterium-mediated gene transfer by infiltration of adult Arabidopsis thaliana plants. CRAcad Sci Paris, 1993, 1144(2):204-212).
- 45 Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen waren im Vorfeld mit den Plasmiden pBinAR-35s-IPP-RnTatase-nosT (Beispiel 73, Abbildung 61) und pPTVkan-LeB4-IPP-RnTATase-nosT (Beispiel 72, Abbildung 61)

formiert worden.

bildung 60) gemäß der von R. HÖFGEN und L. WILLMITZER (Plant Sci. 1990, 66, 221-230 und Nucleic Acids Res. 1988, Oct 25, 16(20), 9877) beschriebenen Methode transformiert worden.

- 5 Samen der Primärtransformanden wurden auf Grundlage der Antibiotikaresistenz selektioniert. Antibiotika resistente Keimlinge wurden in Erde gepflanzt und als vollentwickelte Pflanzen zur biochemischen Analyse verwendet.
- 10 Beispiel 79 Herstellung transgener Brassica napus Pflanzen, die die Tyrosinaminotransferase überexprimieren
- Die Herstellung transgener Raps Pflanzen orientierte sich an
 15 einem Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (in Gene Transfer
 to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab
 Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die
 Zusammensetzung der verwendeten Medien und Puffer angegeben ist.
- 20 Die Transformationen erfolgten mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm GV3101 [pMP90]. Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen waren im Vorfeld mit dem Plasmid pPTVkan-LeB4-IPP-RnTA-Tase-nosT (Beispiel 72, Abbildung 60) gemäß der von R. HÖFGEN und L. WILLMITZER (Plant Sci. 1990, 66, 221-230 und Nucleic Acids 25 Res. 1988, Oct 25, 16(20), 9877) beschriebenen Methode trans-

Samen von Brassica napus var. Westar wurden mit 70% Ethanol (v/v) oberflächensteril gemacht, 10 Minuten bei 55°C in Wasser ge-

- 30 waschen, in 1%iger Hypochlorit-Lösung (25 % v/v Teepol,0,1 % v/v Tween 20) für 20 Minuten inkubiert und sechsmal mit sterilem Wasser für jeweils 20 Minuten gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glaskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von
- 35 mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explantate wurden 30 Minuten mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einem 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallusinduktions-
- 40 medium wurden die Kulturen für 24 Stunden bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20mg/1) angesetzt, davon 2ml in

45 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 Stunden bei 29°C bis zu einer OD₆₀₀ von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml

121

Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD_{600} von 0,3 eingestellt.

- 5 Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobakterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend
 10 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Wasch15 medium bei 100 U/min gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt.
- Zur Regeneration wurden jeweils 20 bis 30 Explante in 90 mm

 20 Petrischalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium
 mit Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen
 Leukopor verschlossen und bei 25°C und 2000 lux bei Photoperioden
 von 16 Stunden Licht/8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 Tage
 wurden die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit

 25 Sproß-Induktionsmedium umgesetzt. Alle weiteren Schritte zur
 Regeneration ganzer Pflanzen wurden wie von Bade, J.B und Damm,
 B. (in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg,
 G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38)
 beschrieben durchgeführt.

30

Beispiel 80 Herstellung transgener *Nicotiana tabacum* Pflanzen, die die Tyrosinaminotransferase überexprimieren

- 35 Zehn ml YEB-Medium mit Antibiotikum (5 g/l Rinder-Extrakt, 1 g/l Hefe-Extrakt, 5 g/l Pepton, 5 g/l Saccharose und 2 mM MgSO₄) wurden mit einer Kolonie von Agrobacterium tumefaciens beimpft und über Nacht bei 28°C kultiviert. Die Zellen wurden 20 min bei 4°C, 3500 U/min in einer Tischzentrifuge pelletiert und danach in
- 40 frischem YEB-Medium ohne Antibiotika unter sterilen Bedingungen resuspendiert. Die Zellsuspension wurde für die Transformation eingesetzt.

Die verwendeten Agrobacterium tumefaciens Zellen waren im Vorfeld 45 mit dem Plasmid pBinAR-35s-IPP-RnTatase-nosT (Beispiel 73, Abbildung 61) gemäß der von R. HÖFGEN und L. WILLMITZER (Plant Sci.

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

122

1990, 66, 221-230 und Nucleic Acids Res. 1988, Oct 25, 16(20), 9877) beschriebenen Methode transformiert worden.

Die Wildtyp-Pflanzen aus Sterilkultur wurden durch vegetative

5 Replikation erhalten. Dazu wurde nur die Spitze der Pflanze
abgeschnitten und auf frisches 2MS-Medium in ein steriles Einweckglas überführt. Vom Rest der Pflanze wurden die Haare auf der
Blattoberseite und die Mittelrippen der Blätter entfernt. Die
Blätter wurden mit einer Rasierklinge in etwa 1cm² große Stücke

10 geschnitten. Die Agrobakterienkultur wurde in eine kleine Petrischale überführt (Durchmesser 2 cm). Die Blattstücke wurden kurz
durch diese Lösung gezogen und mit der Blattunterseite auf 2MSMedium in Petrischalen (Durchmesser 9 cm) gelegt, so daß sie das
Medium berührten.

15

Nach zwei Tagen im Dunkeln bei 25°C wurden die Explantate auf Platten mit Kallusinduktionsmedium überführt und in der Klima-kammer auf 28°C temperiert. Das Medium mußte alle 7 bis 10 Tage gewechselt werden. Sobald sich Kalli bildeten, wurden die

20 Explantate in sterile Einweckgläser auf Sproßinduktionsmedium mit Claforan (0,6 % BiTec-Agar (g/v), 2,0 mg/l Zeatinribose, 0,02 mg/l Naphthylessigsäure, 0,02 mg/l Gibberelinsäure, 0,25 g/ml Claforan, 1,6 % Glukose (g/v) und 50 mg/l Kanamycin) überführt. Nach etwa einem Monat trat Organogenese ein und die gebildeten Sprosse konnten abgeschnitten werden.

Die Kultivierung der Sprosse wurde auf 2MS-Medium mit Claforan und Selektionsmarker durchgeführt. Sobald sich ein kräftiger Wurzelballen gebildet hatte, konnten die Pflanzen in Pikiererde 30 getopft werden.

Beispiel 81

Charakterisierung der transgenen Pflanzen aus Beispiel 78, 79 und 80

35

Die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in Blätter und Samen der mit den beschriebenen Konstrukten transformierten Pflanzen aus Beispiel 78, 79 und 80. (Arabidopsis thaliana, Brassica napus und Nicotiana tabacum) werden analysiert. Dazu wurden die transgenen

40 Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und Pflanzen die das Gen kodierend für die Tyrosin-Aminotransferase aus Rattus norvegicus exprimieren auf Northern-Ebene analysiert. In Blättern und Samen dieser Pflanzen wurde der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt ermittelt.

PCT/EP02/02492

. 123

Dazu wird das Blattmaterial von Pflanzen direkt nach der Probennahme in flüssigem Stickstoff tiefgefroren. Der daran anschließende Aufschluß der Zellen erfolgt mittels einer Rührapparatur durch dreimalige Inkubation im Eppendorfschüttler bei 5 30°C, 1000 rpm in 100 % Methanol für 15 Minuten, wobei die jeweils erhaltenen Überstände vereinigt wurden.

Weitere Inkubationsschritte ergaben keine weitere Freisetzung von Tocopherolen oder Tocotrienolen.

Um Oxidation zu vermeiden, wurden die erhaltenen Extrakte direkt nach der Extraktion mit Hilfe einer HPLC-Anlage (Waters Allience 2690) analysiert. Tocopherole und Tocotrienole wurden über eine reverse Phase Säule(ProntoSil 200-3-C30(R), Fa. Bischoff) mit ei-15 ner mobilen Phase von 100 % Methanol getrennt und anhand von Standards (Fa. Merck) identifiziert. Als Detektionssystem diente die Fluoreszens der Substanzen (Anregung 295 nm, Emission 320 nm) die mit Hilfe eines Jasco Fluoreszensdetektors FP 920 nachgewiesen wurde.

20

Tabelle 1 zeigt das Ergebnis der Überexpression der Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus in 16 Linien (Linie 1 bis 24) der transgenen Nicotiana tabacum, hergestellt nach Beispiel 80 im Vergleich zum Wildtyp (WT, 4 Replikanten). Dargestellt in der 25 zweiten Spalte ist der Gehalt an Vitamin E (Gesamtgehalt = Summe aller 8 Isomere) in jungem Blattmaterial in [µg/gFW]. In der dritten Spalte ist der Tocotrienol-Anteil der jeweiligen Linie am Gesamtgehalt Vitamin E in [Gew.-%] angegeben.

30 Tabelle 1

35	Linie transgener <i>Nicotiana tabacum-</i> Pflanzen aus Beispiel 80	Gesamtgehalt Vitamin E in [µg/gFW]	Anteil Tocotrienole in [Gew%] bezogen auf den Gesamtgehalt
	1	9,13	48,5
	. 2	2,95	4,6
	. 3	5,94	49,5
	4	7,24	5,8
40	6	· 5,97	7,6
	7 .	8,02	6,4
	9	16,26	53,1
	10	8,95	41,3
.	11	13,28	51,6
45	. 16	8,96	42,9
	17	3,99	3,2
	18	10,58	51,7
	19	7,57	41,3
	24	. 14,76	56,7
	WT n=4	5,4 +/-0,5	4,75 +/- 2,4

Abbildung 63 zeigt grafisch das Ergebnis der Überexpression der Tyrosinaminotransferase aus Rattus norvegicus in Nicotiana tabacum (Beispiel 80) im Vergleich zum Wildtyp. Dargestellt sind die Gehalte an Vitamin E (Summe aller 8 Isomere) in jungem 5 Blattmaterial. Die Achsenbeschriftung kennzeichnet die einzelnen transgenen Linien. Die dargestellten Werte bei den Wildtyppflanzen (wt) entsprechen dem Mittelwert +/- SD von 4 Replikaten.

10.

.

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Vitamin E durch Kultivierung
 von Organismen die gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Tyrosinaminotransferase-Aktivität aufweisen.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität die Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Tyrosinaminotransferase gegenüber dem Wildtyp erhöht.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Erhöhung der Genexpression Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase, in den Organismus einbringt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man Nukleinsäuren einbringt, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2, und die die enzymatische Eigenschaft einer Tyrosinaminotransferase aufweisen.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO. 1 einbringt.
- 30 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Organismen zusätzlich gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, Tocopherolcyclase-Aktivität und γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität aufweisen.
- 40 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man zur zusätzlichen Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten, die Genexpression mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren

kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ -Tocopherol-Methyltransferase gegenüber dem Wildtyp erhöht.

- Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Erhöhung der Genexpression mindestens einer der Nukleinsäuren, mindestens eine Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase in den Organismus einbringt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Organismen gegenüber dem Wildtyp zusätzlich
 eine reduzierte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten,
 ausgewählt aus der Gruppe Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität,
 Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität und FumarylacetoacetatHydrolase-Aktivität aufweisen.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man zur zusätzlichen Reduzierung mindestens einer der Aktivitäten, die Genexpression mindestens einer Nukleinsäure, ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Maleylacetoacetat-Isomerase und Nukleinsäuren kodierend eine Fumarylacetoacetat-Hydrolase gegenüber dem Wildtyp reduziert.
 - 11. Verfahren gemäß Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Organismen eine reduzierte Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität aufweisen.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man in den Organismus eine RNA einbringt, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit einem Teil der Organismus eigenen Nukleinsäure, codierend eine Homogentisat-Dioxygenase identisch ist.
 - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß man als Organismus eine Pflanze verwendet.

PCT/EP02/02492

14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß man nach dem Kultivieren den Organismus erntet und die Vitamin-E-Verbindungen anschließend aus dem Organismus isoliert.

5

15. Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend eine Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.

10

16. Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren enthalten, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.

15

17. Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 15 oder 16 dadurch gekennzeichnet, daß man als Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase ein Nukleinsäuren verwendet, die Proteine
kodiert, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder
eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder
Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz
SEQ. ID. NO. 2, und die die enzymatische Eigenschaft einer
Tyrosinaminotransferase aufweist.

25

18. Nukleinsäurekonstrukt nach einem der Ansprüch 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß man Regulationssignale verwendet, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

- 19. Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 18, enthaltend zusätzlich eine Nukleinsäure kodierend ein plastidäres Transitpeptid.
- 20. Nukleinsäurekonstrukt nach einem der Ansprüche 15 bis 19,
 enthaltend zusätzlich eine, zwei oder drei Nukleinsäuren,
 ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine
 Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren
- kodierend eine 2-Me thyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, Nukleinsäuren ko dierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend
 eine γ-Tocopherol-Methyltransferase, die mit einem oder meh reren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die
 Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.

- 21. Nukleinsäurekonstrukt nach einem der Ansprüche 15 bis 20, enthaltend zusätzlich funktionell verknüpft eine RNA, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit einem Teil einer Nukleinsäure, codierend eine Homogentisat-Dioxygenase identisch ist.
- 22. Kombination aus Nukleinsäurekonstrukten, wobei die Kombination ein Nukleinsäurekonstrukt gemäß einem der Ansprüche 15
 bis 21 und
 - a) mindestens ein weiteres Nukleinsäurekonstrukt, ausgewählt aus der Gruppe A bis F
- Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,
- B Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten und
- C Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,
- D Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,
- E Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend
 eine Tocopherolcyclase, die mit einem oder mehreren
 Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die
 Transkription und Translation in Organismen gewährleisten
 und
- F Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend Nukleinsäuren codierend eine γ -Tocopherol-Methyltransferase, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind,

die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten,

oder

- b) mindestens ein weiteres Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend zwei, drei oder vier Nukleinsäurekonstrukte, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäurekonstrukte A bis F,
- 10 umfasst.
- 23. Kombination von Nukleinsäurekonstrukten gemäß Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren und einen oder mehrere Terminatoren enthalten, die die Transkription und Translation in Organismen gewährleisten.
- 24. Kombination von Nukleinsäurekonstrukten gemäß Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß man Regulationssignale verwendet,
 20 die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.
- 25. Genetisch veränderter Organismus, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Tyrosinaminotransferase gegenüber einem Wildtyp erhöht.
- Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Erhöhung der Tyrosinaminotransferase-Aktivität durch eine Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- 27. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Erhöhung der Genexpression Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase, in den Organismus einbringt.
- 28. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß man Nukleinsäuren einbringt, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ. ID. NO. 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO. 2, und die die enzymatische Eigenschaft einer Tyrosinaminotransferase aufweisen.

- 29. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß der Organismus mindestens eine exogene Nukleinsäure codierend eine Tyrosinaminotransferase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren codierend eine Tyrosinaminotransferase enthält.
- 30. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 29, dadurch gekennzeichnet, daß die genetische Veränderung zusätzlich mindestens eine der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase-Aktivität, Homogentisat-Phytyltransferase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase-Aktivität, 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase-Aktivität, Tocopherolcyclase-Aktivität und γ-Tocopherol-Methyltransferase-Aktivität gegenüber einem Wildtyp erhöht.
- 31. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß die Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten durch eine Erhöhung der Genexpression mindestens einer Nukleinsäure, ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase, Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon Methyltransferase, Nukleinsäuren kodierend eine Tocopherolcyclase und Nukleinsäuren kodierend eine γ-Tocopherol-Methyltransferase, gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 31, dadurch . 30 gekennzeichnet, daß der Organismus mindestens eine exogene Nukleinsäure kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase oder zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure kodierend eine Homogentisat-Phytyltransfe-35 rase oder zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Phytyltransferase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase oder zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat-Oxidoreduktase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure ko-40 dierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase oder zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend eine 2-Methyl-6-Phytylhydrochinon-Methyltransferase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure kodierend eine Tocopherolcyclase oder zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend 45 eine Tocopherolcyclase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure kodierend eine Y-Tocopherol-Methyltransferase oder

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

131

zwei oder mehr endogene Nukleinsäuren kodierend eine γ -Toco-pherol-Methyltransferase, enthält.

33. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 32, dadurch gekennzeichnet, daß die genetische Veränderung zusätzlich mindestens eine der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe, Homogentisat-Dioxygenase-Aktivität, Maleylacetoacetat-Isomerase-Aktivität und Fumarylacetoacetat-Hydrolase-Aktivität gegenüber einem Wildtyp reduziert.

10

35

- 34. Genetisch veränderter Organismus nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduzierung mindestens einer der Aktivitäten durch eine Reduzierung der Genexpression mindestens einer Nukleinsäure, ausgewählt aus der Gruppe Nukleinsäuren kodierend eine Homogentisat-Dioxygenase, Nukleinsäuren kodierend eine Maleylacetoacetat-Isomerase und Nukleinsäuren kodierend eine Fumarylacetoacetat-Hydrolase, gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- 20 35. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 34, dadurch gekennzeichnet, daß der genetisch veränderte Organismus gegenüber dem Wildtyp einen erhöhten Vitamin E-Gehalt aufweist.
- 25 36. Genetisch veränderter Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 35, dadurch gekennzeichnet daß man als Organismus eine Pflanze verwendet.
- 37. Verwendung eines genetisch veränderten Organismus nach einem der Ansprüche 25 bis 36 zur Herstellung von Vitamin E.
 - 38. Verwendung der genetisch veränderten Organismen nach einem der Ansprüche 25 bis 36 als Futter- und Nahrungsmittel, zur Herstellung von prozessierten Lebensmittel, zur Herstellung von Vitamin E-haltigen Extrakten der Organismen oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmittel.
- 39. Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Organismen gemäß einem der Ansprüche 25 bis 36, dadurch gekennzeichnet, daß man Nukleinsäuren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 oder Nukleinsäurekonstrukte gemäß einem der Ansprüche 15 bis 21 oder Kombinationen von Nukleinsäurekonstrukten gemäß einem der Ansprüche 22 bis 24 in das Genom des Ausgangsorganismus einführt.

40. Verwendung der Nukleinsäuren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12 oder der Nukleinsäurekonstrukte gemäß einem der Ansprüche 15 bis 21 oder der Kombinationen von Nukleinsäurekonstrukten gemäß einem der Ansprüche 22 bis 24 zur Erhöhung des Gehalts an Vitamin E in Organismen, die als Wildtyp in der Lage sind, Vitamin E zu produzieren.

Abbildung 1:

pSUN2-Pvic-*BnHGD-STLS1-a*BnHGD-ocsT

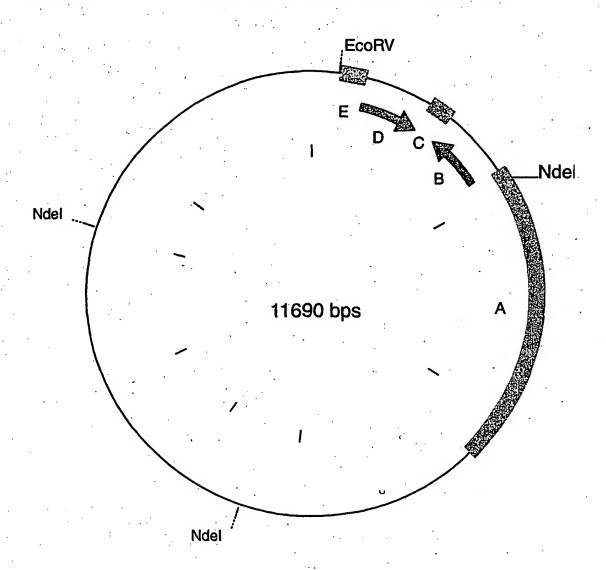
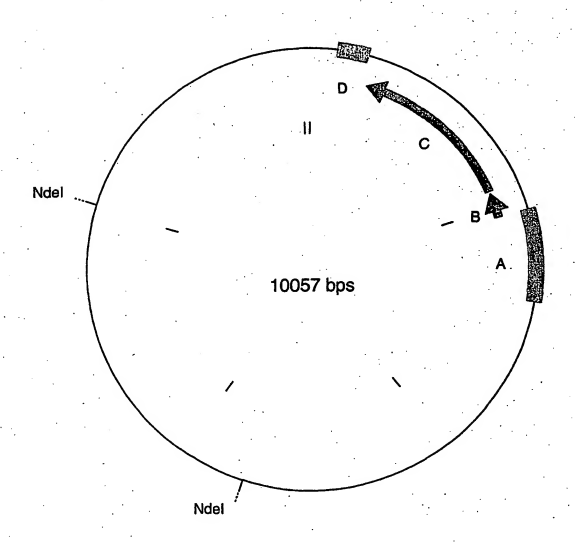
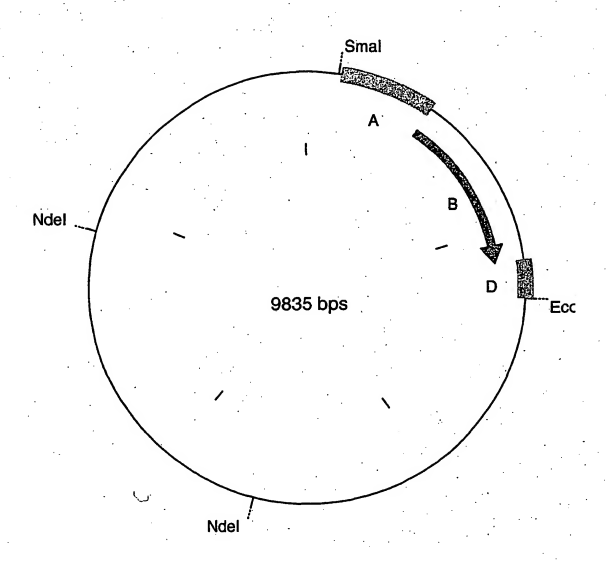


Abbildung 2:

2/63 psun2-uspp-rbcs-RnTATAse-nosT

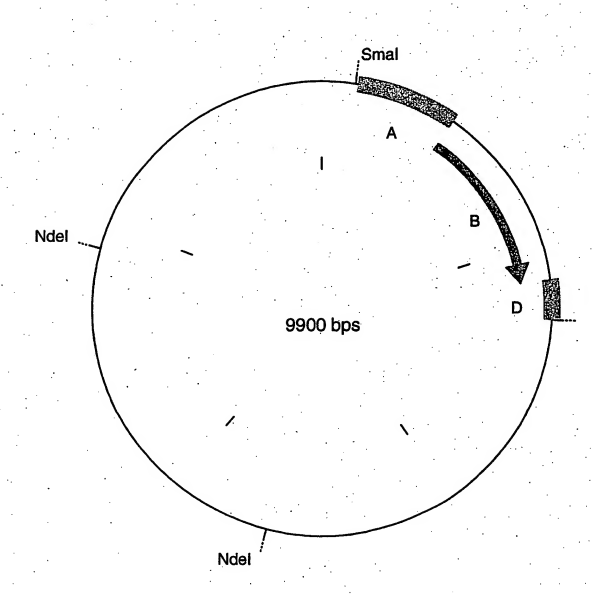


3/63
Abbildung 3: psun2-uspp-AttAtase1-nost



4/63
Abbildung 4: pSUN2-USPP-AtTATase3-nosT

WO 02/072848



5/63
Abbildung 5: psun2-uspp-attatase5-nost

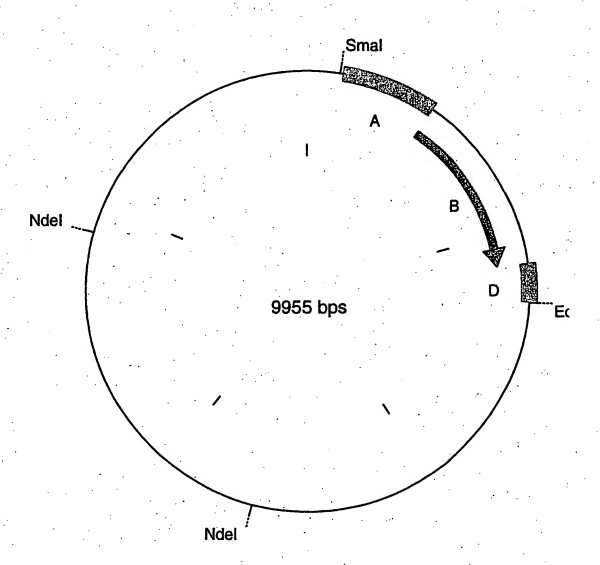


Abbildung 6:

psun2-uspp-attatase6-nost

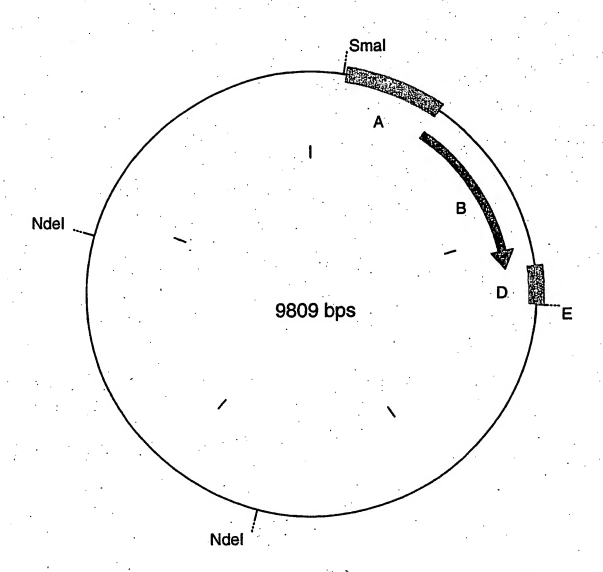
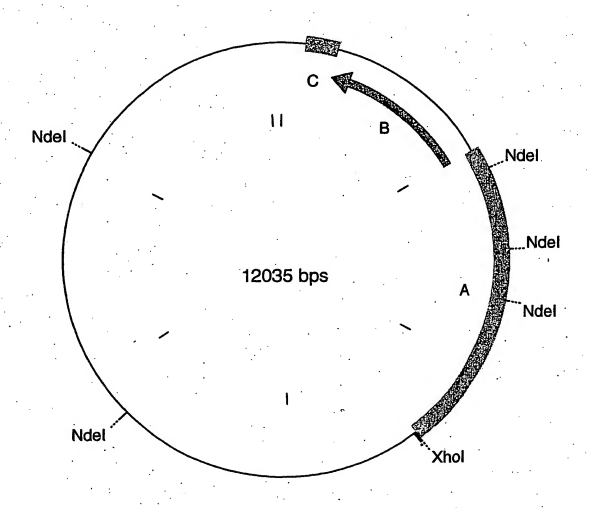


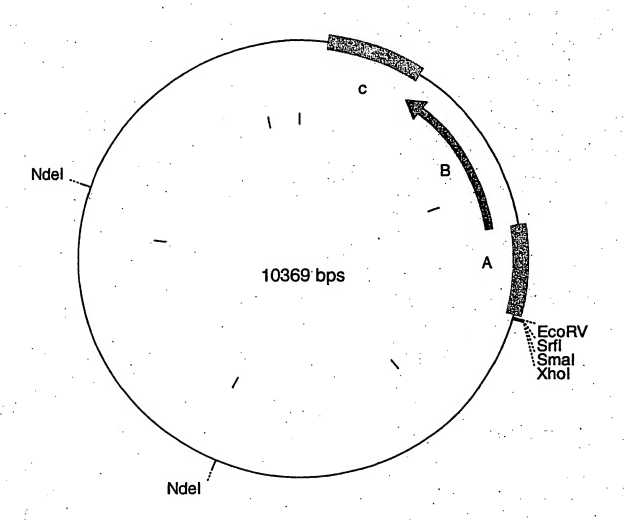
Abbildung 7:

7/63 psun2-leb4-ntggppor-nosT

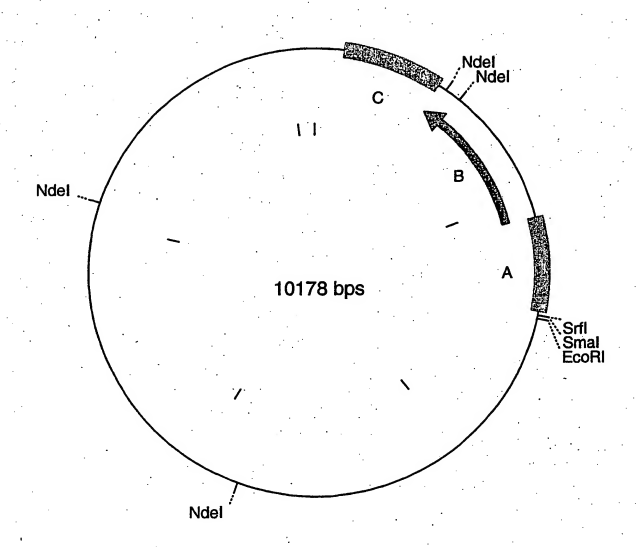


8/63 psun2-usp-athppd-ocst

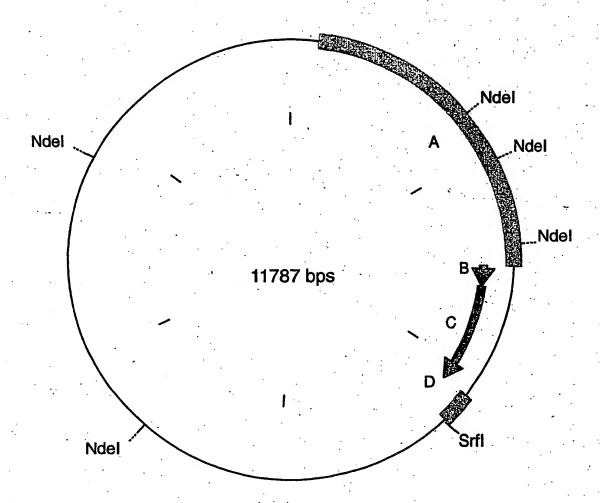
Abbildung 8:



9/63
Abbildung 9: pSUN2-USP-AtHPT-ocsT



10/63
Abbildung 10: pSUN2-Leb4-IPP-SynMT1-nosT



11/63
Abbildung 11: pSUN2-LeB4-IPP-synCyc-nosT

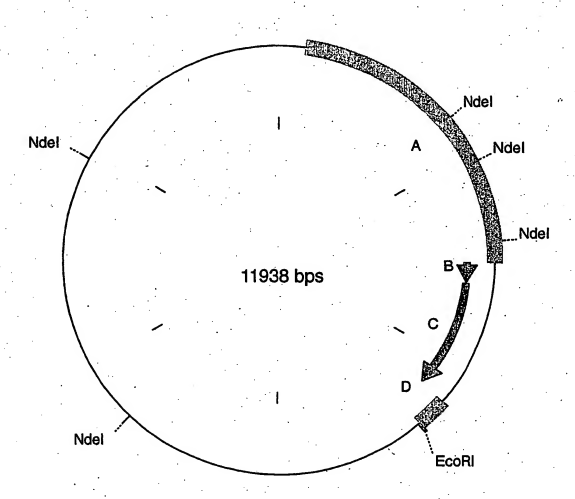


Abbildung 12:

12/63 psun2-sbpp-atγtmt-35st

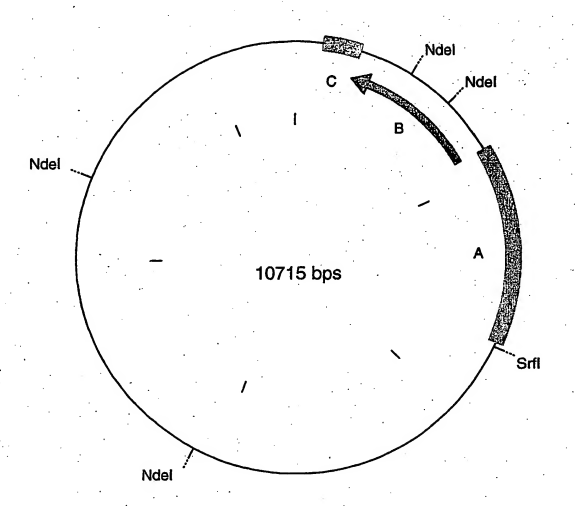


Abbildung 13:

 ${\tt psun2-Pvic-*BnHgD-stls1-} \alpha {\tt *BnHgD-ocsT-USPP-rbcs-RnTATase-nosT}$

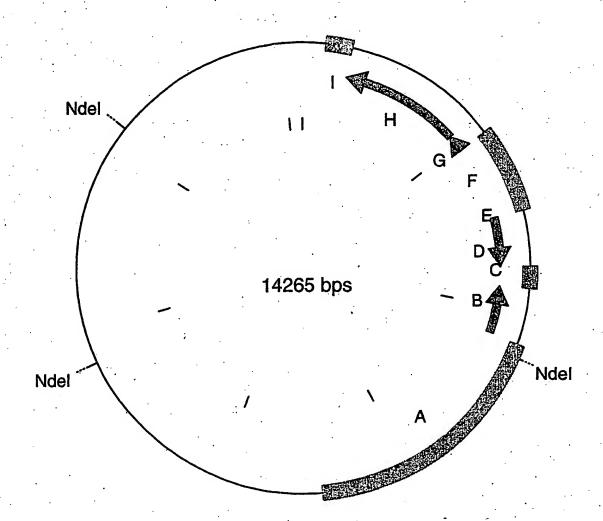


Abbildung 14:

psun2-pvic-*BnHGD-stls1-0*BnHGD-ocst-USPP-AttAtase1-nost

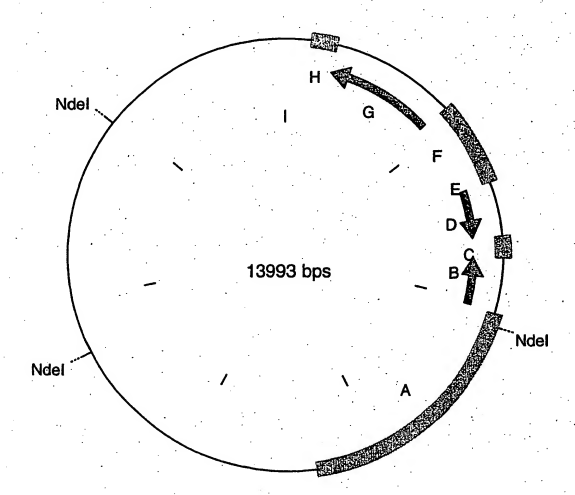


Abbildung 15:

psun2-Pvic-*BnHgD-stls1-a*BnHgD-ocsT-USPP-AttAtase3-nost

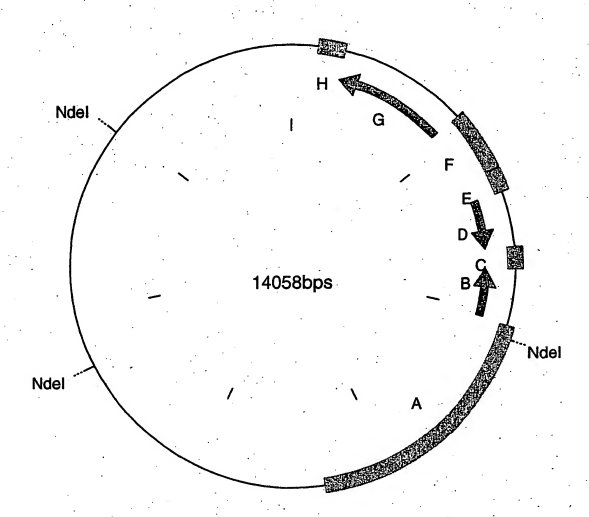


Abbildung 16:

psun2-Pvic-*BnHGD-stLs1-a*BnHGD-ocst-uspp-AttAtase5-nost

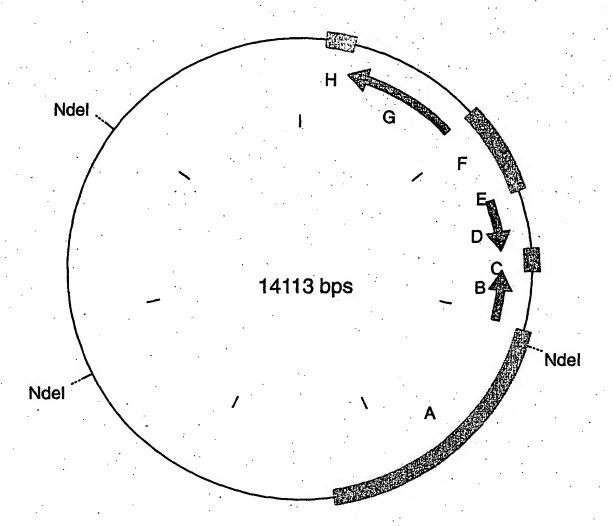


Abbildung 17:

psun2-pvic-*BnHGD-stls1-a*BnHGD-ocst-uspp-AttAtase6-nost

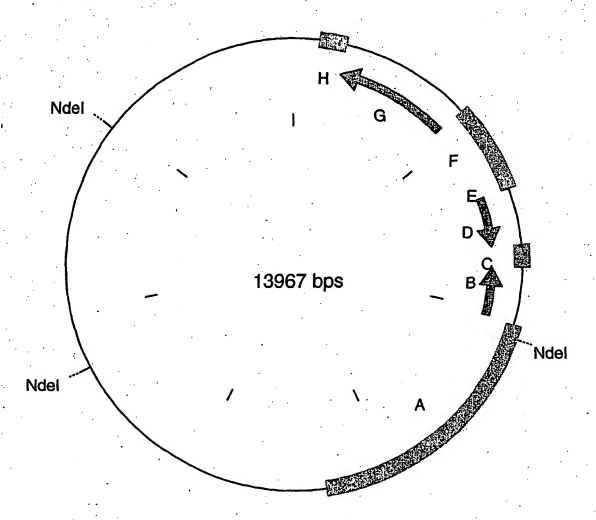
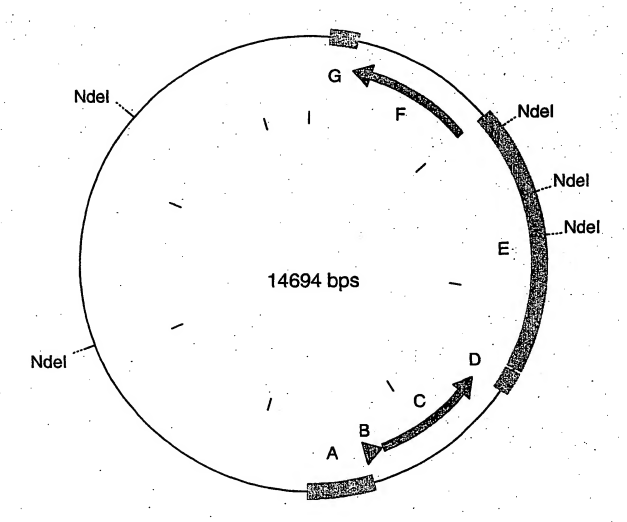
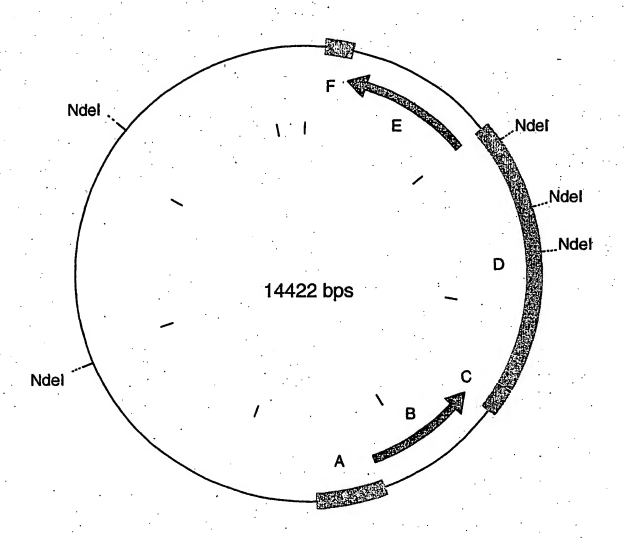


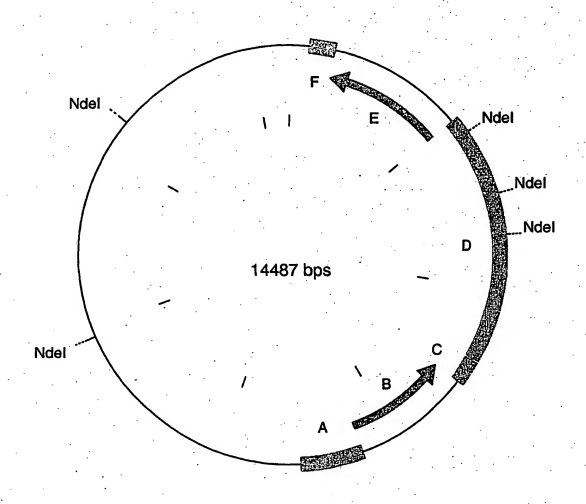
Abbildung 18: pSUN2-Leb4-NtGGPPOR-nosT-USPP-rbcS-RnTATase-nosT



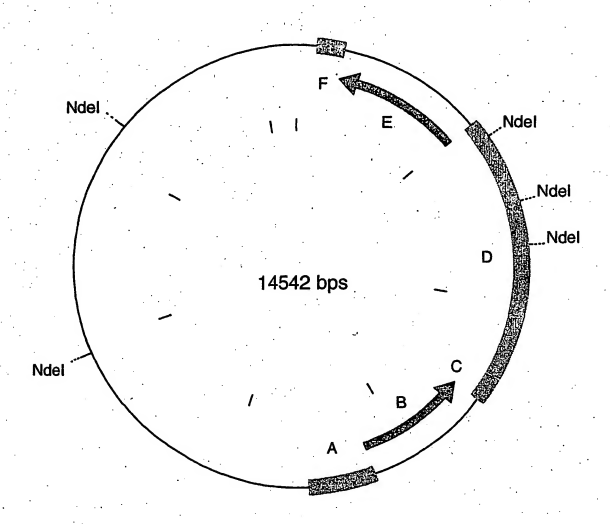
19/63
Abbildung 19: psun2-Leb4-NtGGPPOR-nost-USPP-AttAtase1-nost



20/63
Abbildung 20: psun2-Leb4-NtGGPPOR-nost-USPP-AtTATase3-nost



21/63
Abbildung 21: psun2-Leb4-NtGGPPOR-nost-USPP-AtTATase5-nost



22/63
Abbildung 22: pSUN2-Leb4-NtGGPPOR-nost-USPP-AttAtase6-nost

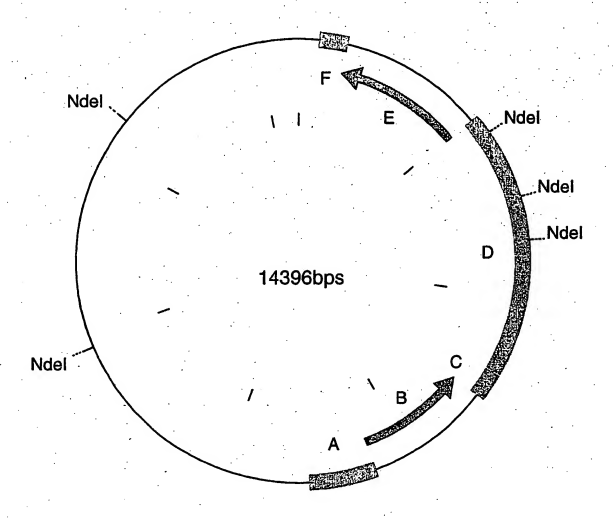


Abbildung 23: psun2-usp-AthppD-ocst-uspp-rbcs-RnTATase-nost

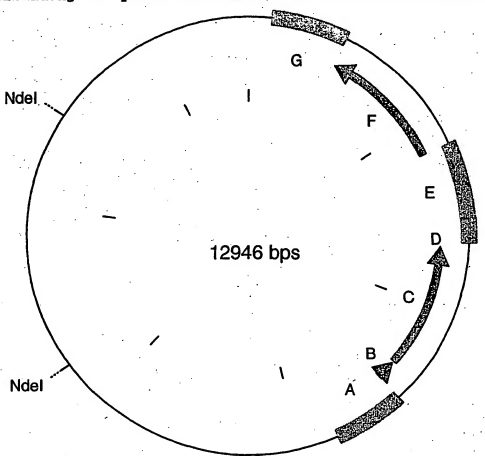
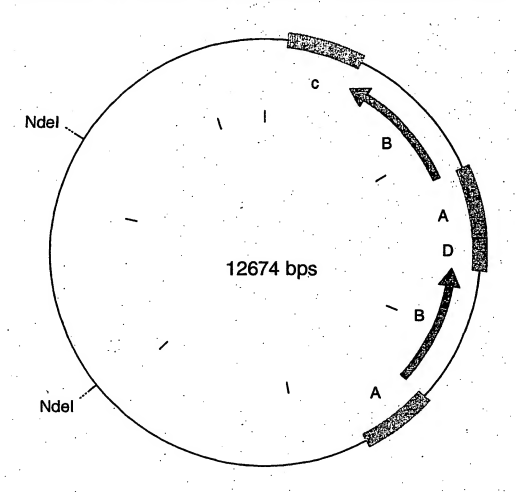
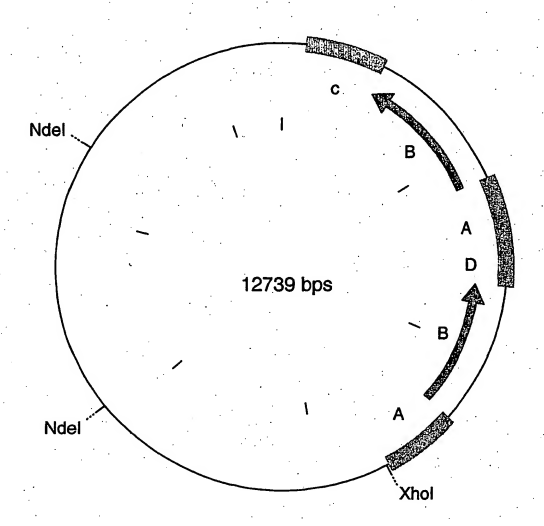


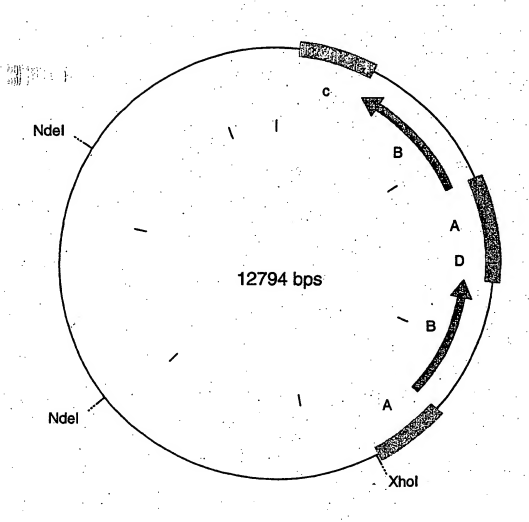
Abbildung 24: pSUN2-USP-AtHPPD-ocsT-USPP-AtTATase1-nosT



25/63
Abbildung 25: pSUN2-USP-AtHPPD-ocsT-USPP-AtTATase3-nosT



26/63
Abbildung 26: pSUN2-USP-AtHPPD-ocsT-USPP-AtTATase5-nosT



27/63
Abbildung 27: pSUN2-USP-AtHPPD-ocsT-USPP-AtTATase6-nosT

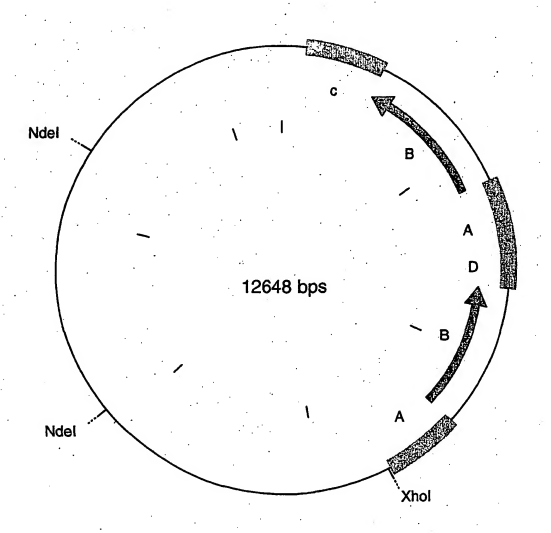
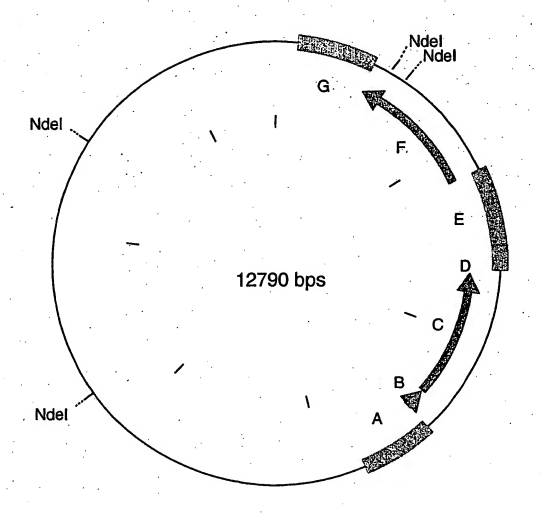
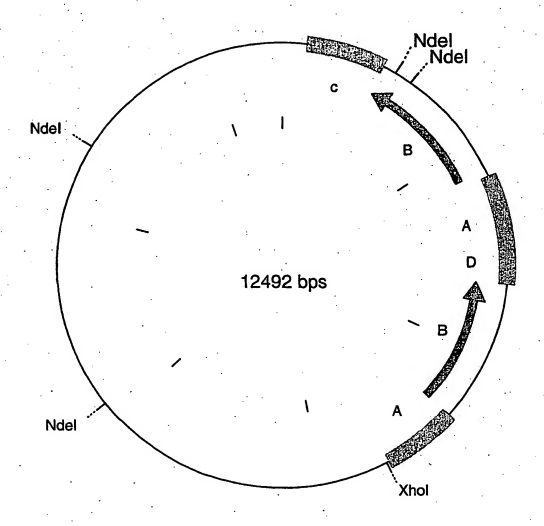


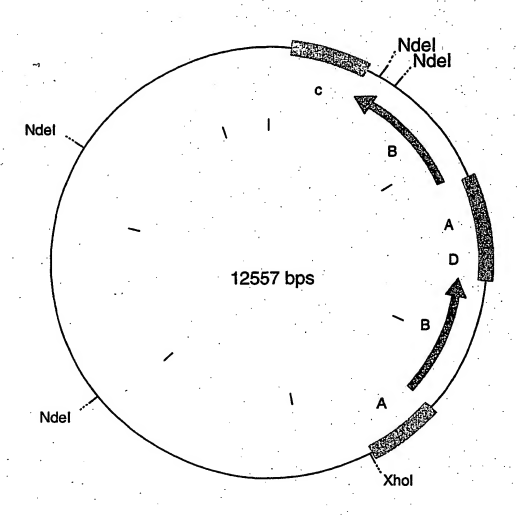
Abbildung 28: pSUN2-USP-AtHPT-ocsT-USPP-rbcS-RnTATase6-nosT



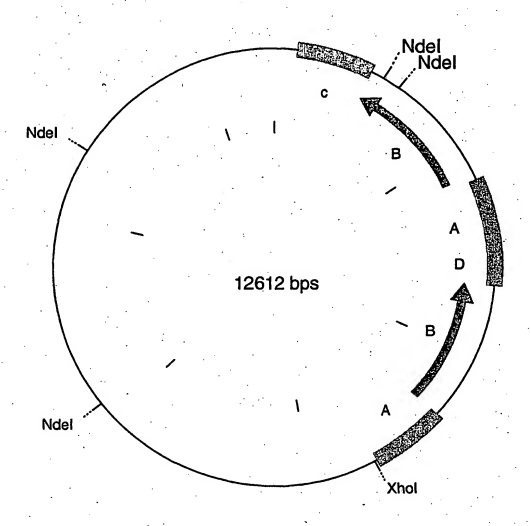
29/63
Abbildung 29: pSUN2-USP-AtHPT-ocsT-USPP-AtTATase1-nosT



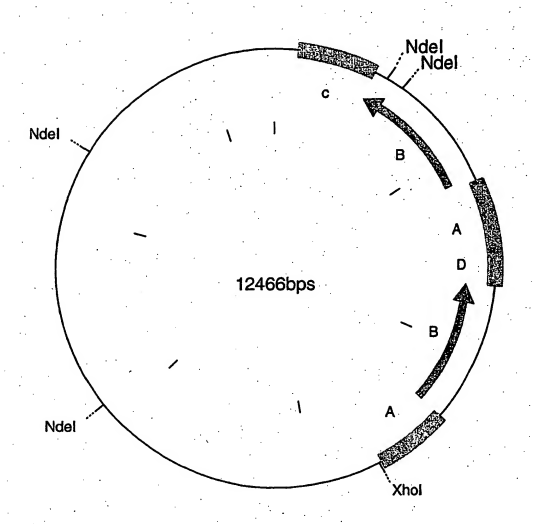
30/63
Abbildung 30: pSUN2-USP-AtHPT-ocsT-USPP-AtTATase3-nosT



31/63
Abbildung 31: psun2-usp-atthpt-ocst-uspp-atthatase5-nost



32/63
Abbildung 32: psun2-usp-AthPT-ocst-uspp-AttAtase6-nost



33/63

Abbildung 33: pSUN2-Leb4-IPP-SynMT1-nosT-USPP-rbcS-RnTATase-nosT

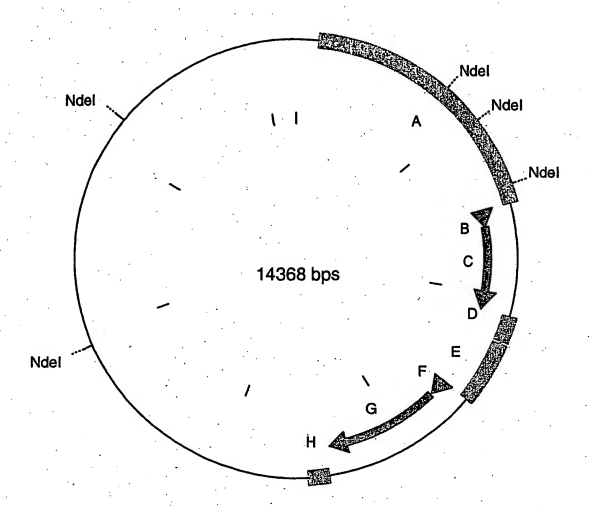
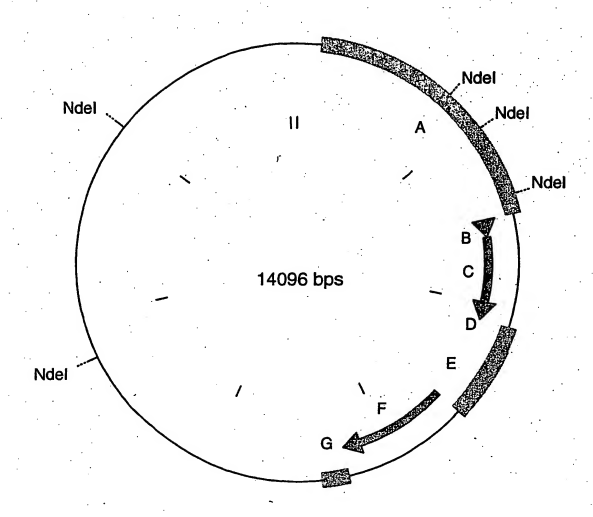
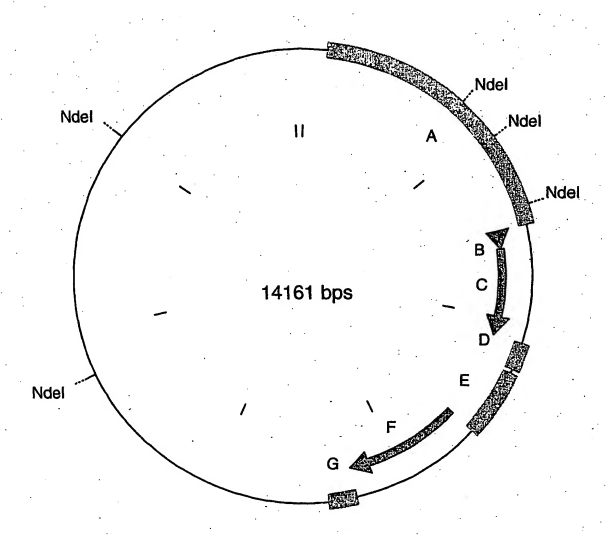


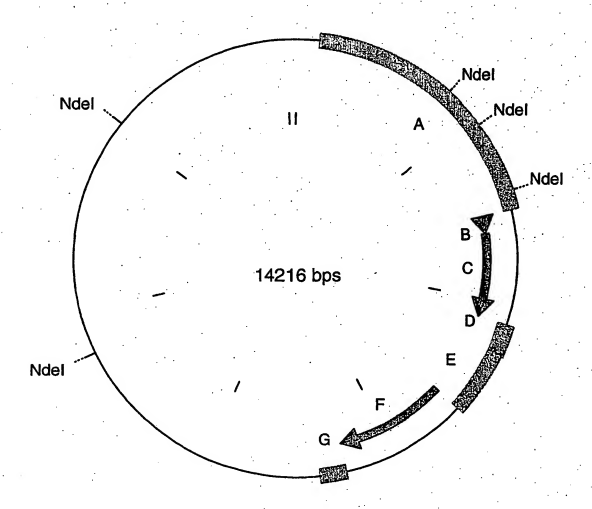
Abbildung 34: pSUN2-Leb4-IPP-SynMT1-nosT-USPP-AtTATase1-nosT



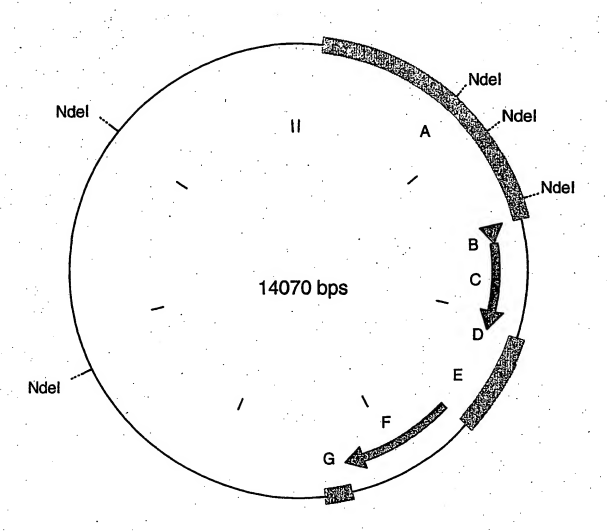
35/63
Abbildung 35: psun2-Leb4-IPP-synMT1-nosT-USPP-AtTATase3-nosT



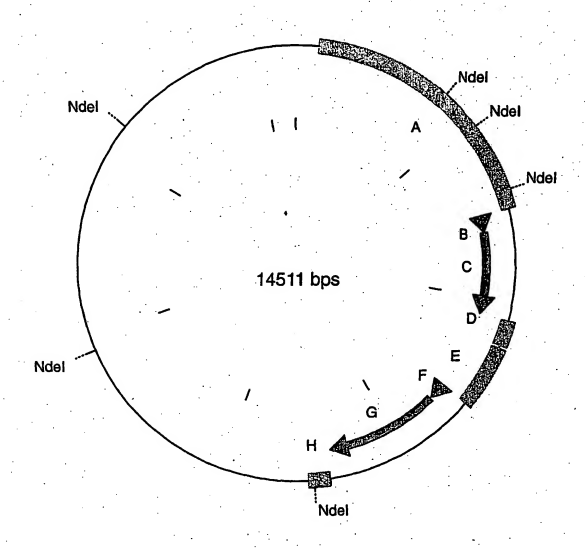
36/63
Abbildung 36: pSUN2-Leb4-IPP-SynMT1-nosT-USPP-AttAtase5-nosT



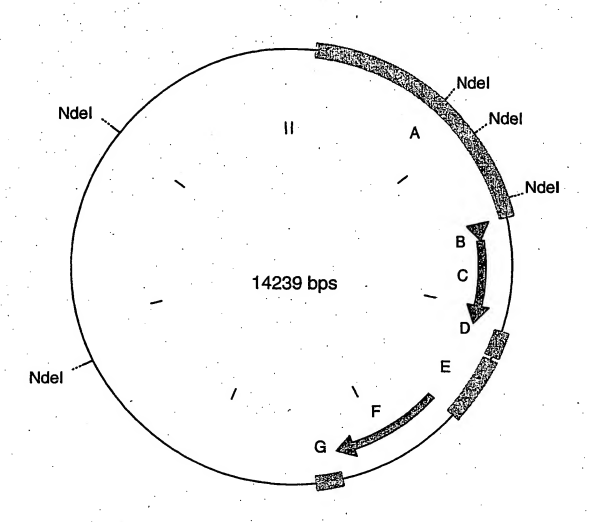
37/63
Abbildung 37: psun2-Leb4-IPP-synMT1-nosT-USPP-AttAtase6-nosT



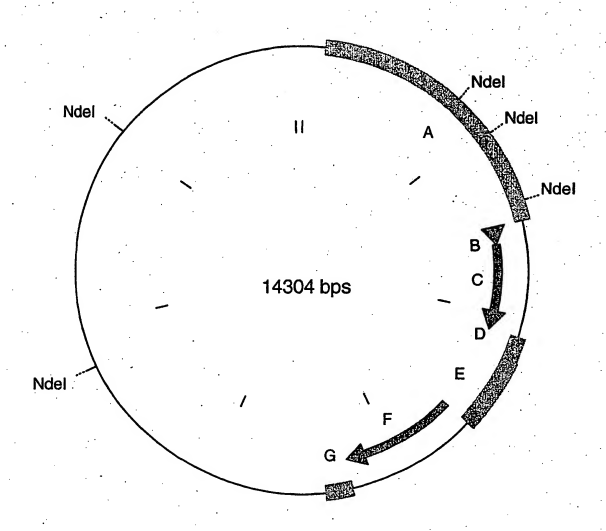
38/63
Abbildung 38: psun2-Leb4-IPP-synCyc-nosT-USPP-rbcs-RnTA-Tase-nosT



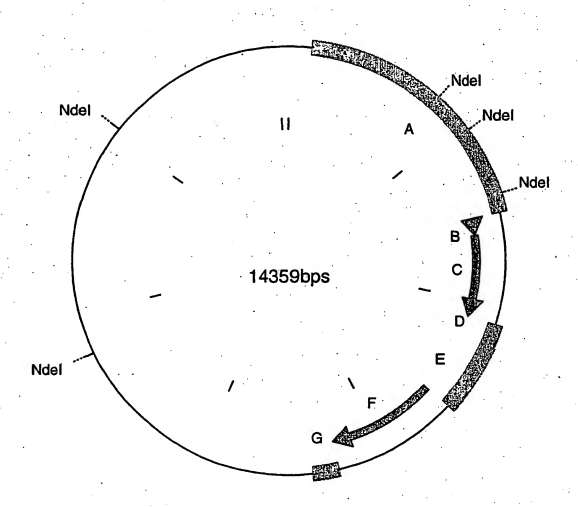
39/63
Abbildung 39: pSUN2-Leb4-IPP-SynCyc-nosT-USPP-AtTATase1-nosT



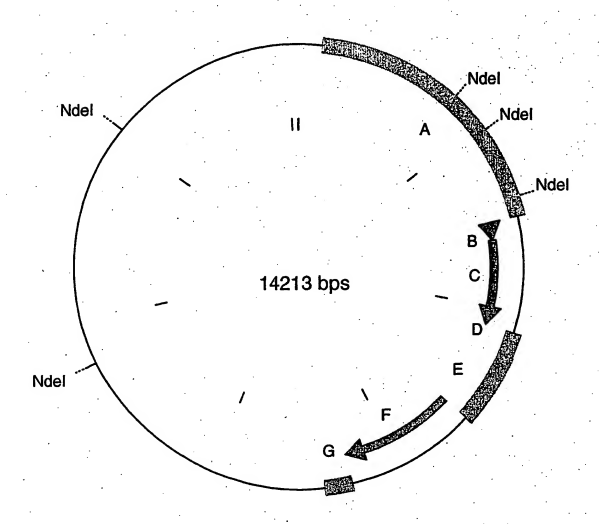
40/63
Abbildung 40: psun2-Leb4-IPP-synCyc-nost-uspp-AttAtase3-nost



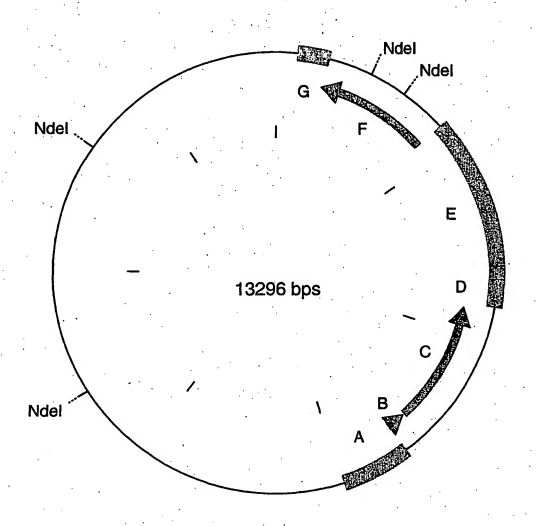
41/63
Abbildung 41: pSUN2-Leb4-IPP-SynCyc-nosT-USPP-AtTATase5-nosT



42/63
Abbildung 42: pSUN2-Leb4-IPP-SynCyc-nosT-USPP-AtTATase6-nosT



43/63
Abbildung 43: pSUN2-SBPP-AtγTMT-nosT-USPP-rbcS-RnTATase-nosT



44/63
Abbildung 44: psun2-sbp-AtγTMT-nosT-uspp-AtTATase1-nosT

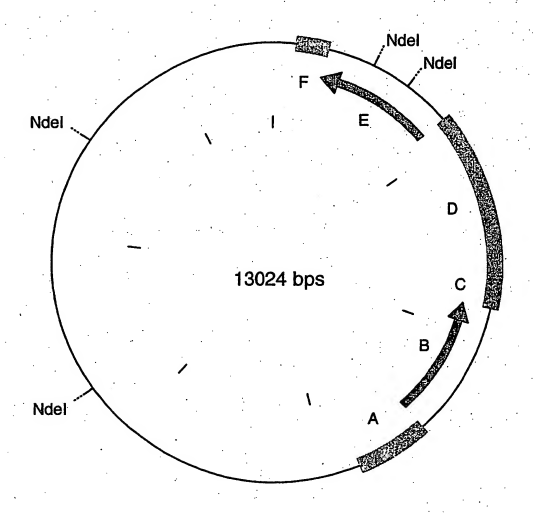


Abbildung 45: pSUN2-SBP-AtγTMT-nosT-USPP-AtTATase3-nosT

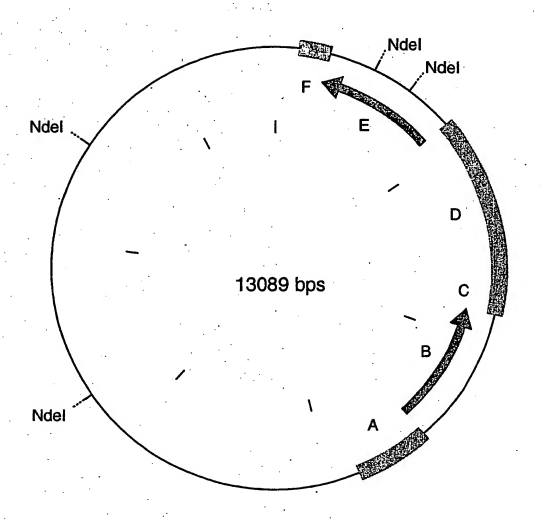


Abbildung 46: pSUN2-SBP-At7TMT-nosT-USPP-AtTATase5-nosT

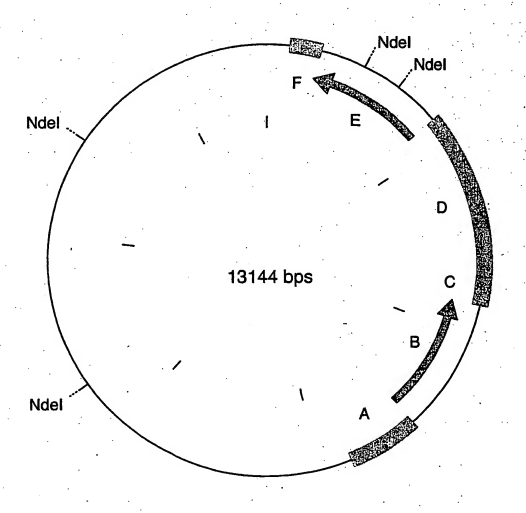


Abbildung 47: pSUN2-SBP-At7TMT-nosT-USPP-AtTATase6-nosT

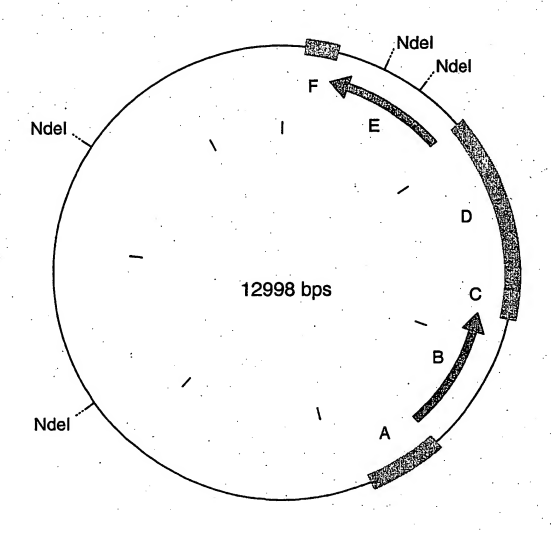


Abbildung 48:

psun2-Pvic-*BnHGD-stls1-a*BnHGD-ocst-LeB4-NtGGPPOR-nost

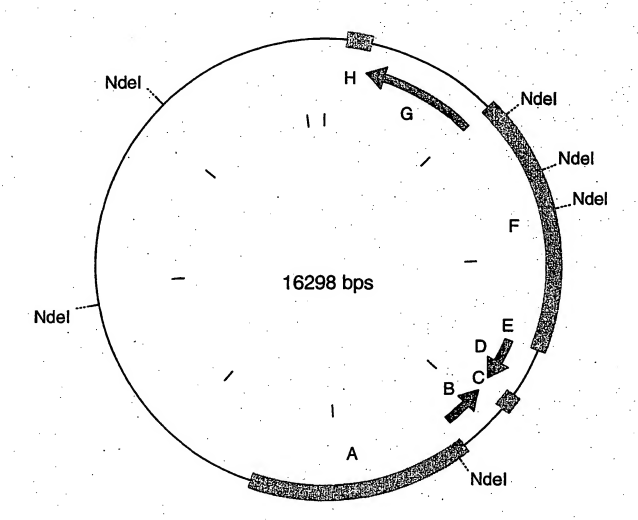


Abbildung 49:

psun2-Pvic-*BnHGD-STLS1-a*BnHGD-ocsT-USPP-AtHPPD-ocsT

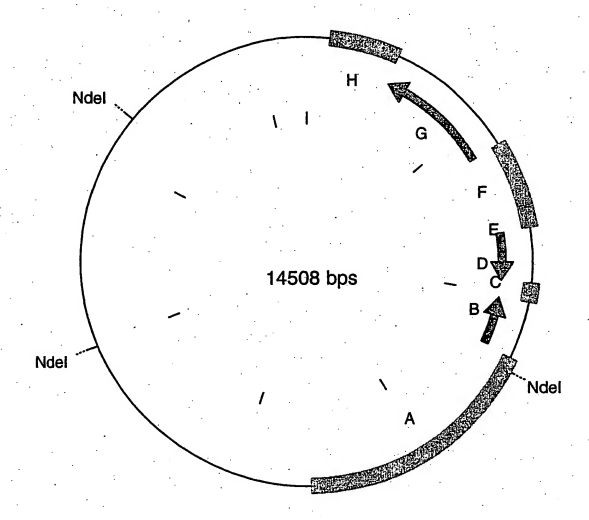


Abbildung 50:

psun2-Pvic-*BnHGD-stls1-a*BnHGD-ocst-uspp-AtHPT-ocst

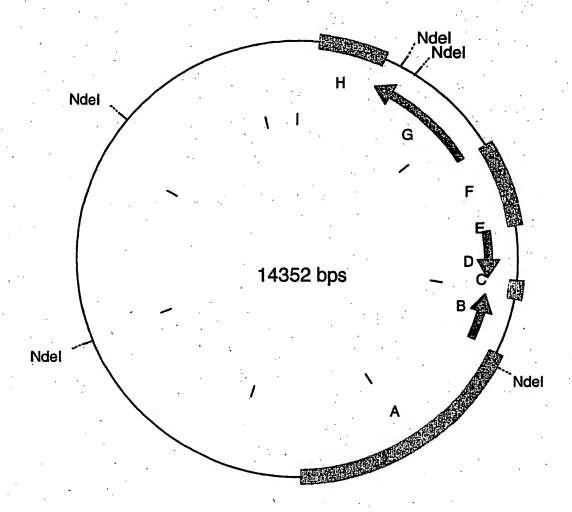


Abbildung 51:

psun2-Pvic-*BnHGD-stls1-a*BnHGD-ocst-LeB4-IPP-synMt1-nost

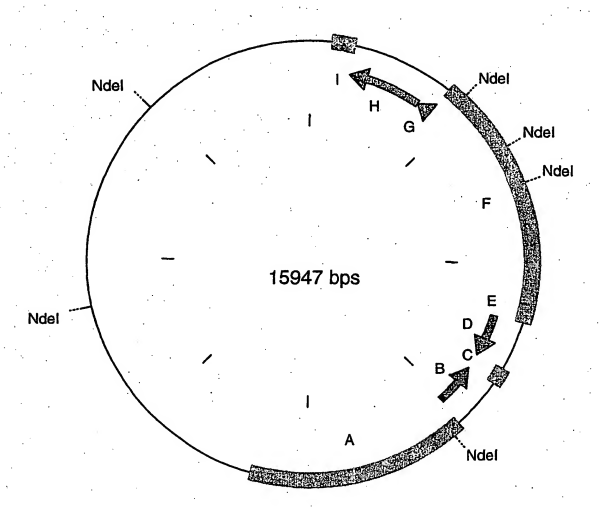


Abbildung 52:

psun2-pvic-*BnHgD-stls1-a*BnHgD-ocsT-LeB4-IPP-synMT1-nosT

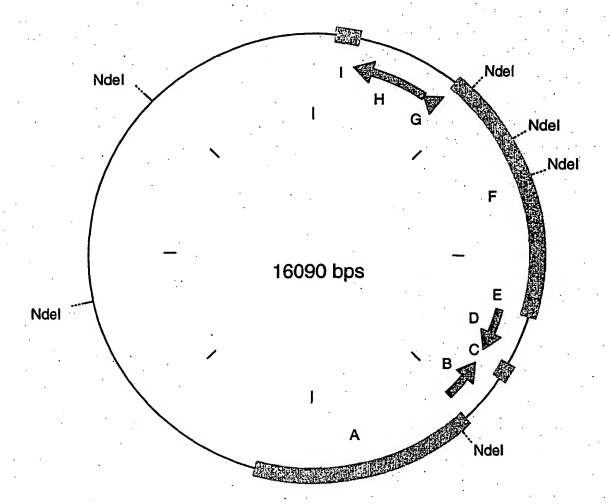
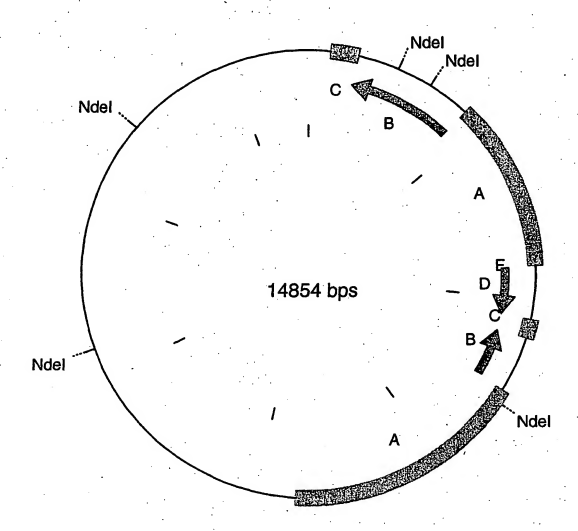
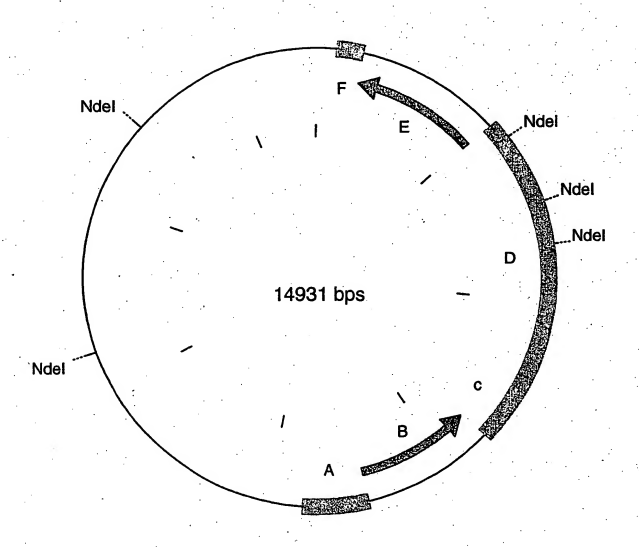


Abbildung 53:

psun2-Pvic-*BnHGD-stls1-a*BnHGD-ocsT-SBPP-AtyTMT-35sT



54/63
Abbildung 54: psun2-LeB4-ntGGPPOR-nost-uspp-AtHPPD-ocst



55/63
Abbildung 55: pSUN2-LeB4-NtGGPPOR-nosT-USPP-AtHPT-ocsT

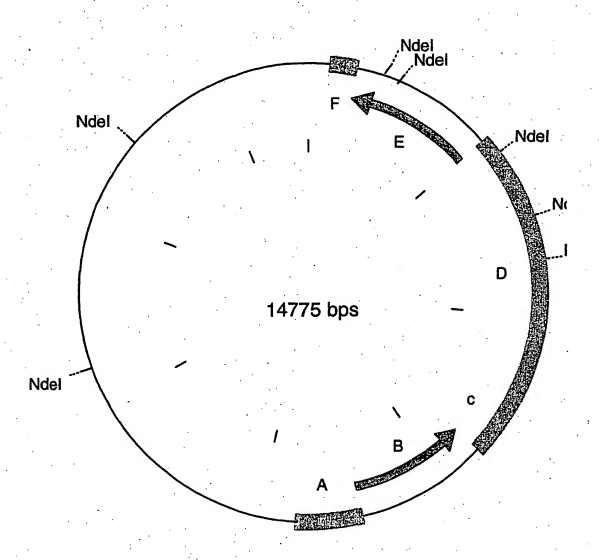


Abbildung 56:

psun2-sbpp-atgTMT-35sT-uspp-athppd-ocsT-leb-synMT1-nosT

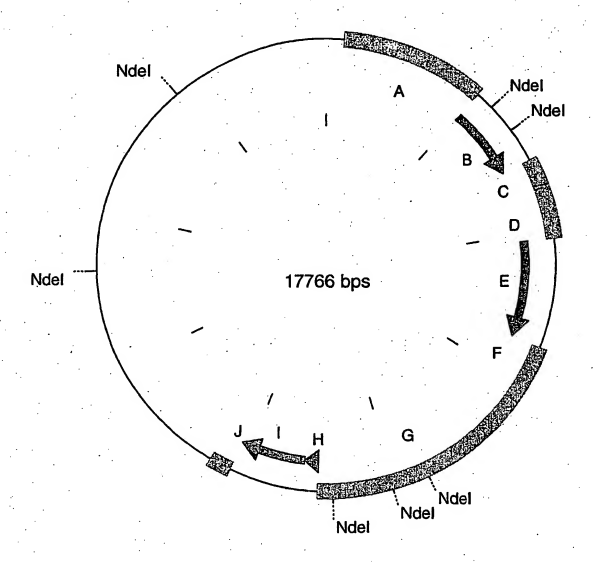


Abbildung 57:

pSUN2-USPP-AtHPPD-ocsT-LeB-SynMT1-nosT

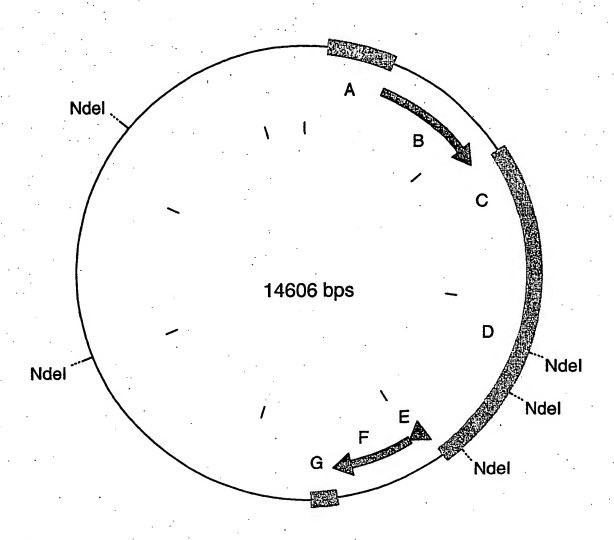


Abbildung 58:

psun2-leb4-ntggppor-nost-uspp-athppd-ocst-uspp-athpt-osct

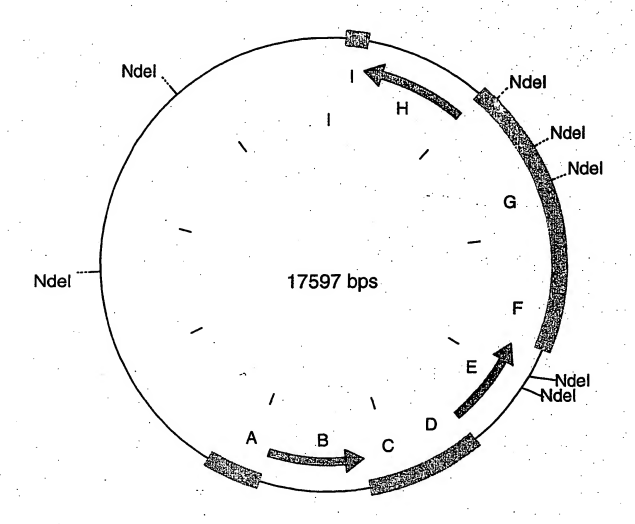


Abbildung 59:

psun2-sep-AtyTMT-35sT-LeB4-IPP-synCyc-nosT-LeB4-IPP-SynMT1-nosT

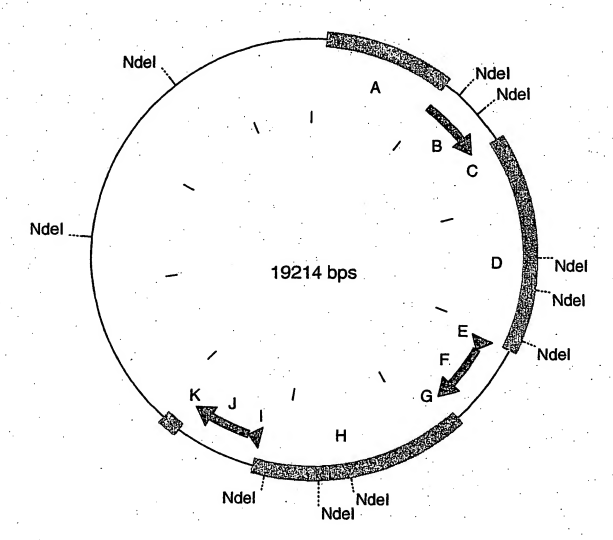
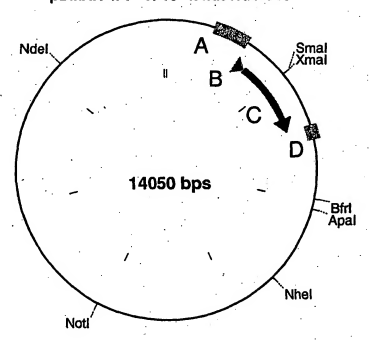


Abbildung 60

pBinAR-IPP-TP10-TATaseRN-ocs

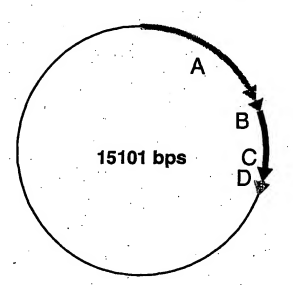


WO 02/072848 PCT/EP02/02492

61/63

Abbildung 61:

pPTVkanLeP-IPPTp11-TATaseRN



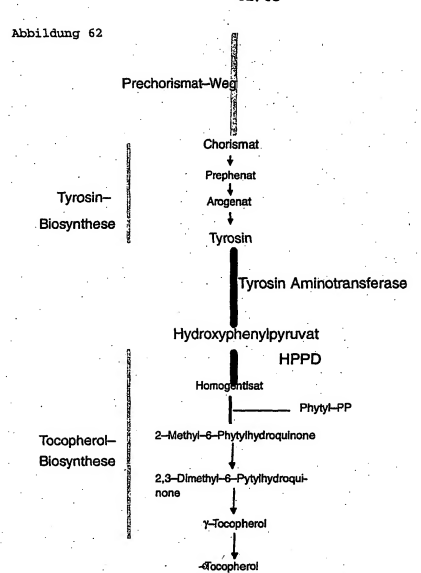
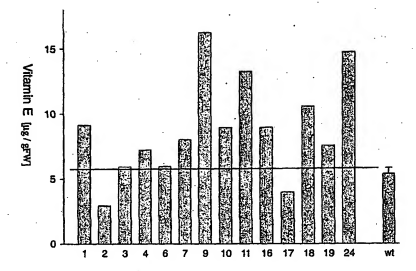


Abbildung 63



SEQUENZPROTOKOLL

						٠.	S	EQUE	NZPR	ROTOR	OLL					
<110	> Sur	ıGen	e Gm	& Hd	c. Co.	KGa	ιA							.*		
<120						in-E										
<130	> 083	L7/0	0021				. •	•	٠	•		<i>:</i>		•		
<140 <141											·					1
<160	> 58								•		• :					
<170	> Pat	tent	In V	ers.	2.0					:					·. ·	· ·
<210 <211 <212 <213	> 13' > DN	A	nor	vegi	cus	٠.				•			·			
<220 <221 <222	> CD		1371	.)					· .			•			· : · · · · · · ·	
<400 gat	atc a															48
Asp 1	Ile 1	Met	Asp	Ser 5	Tyr	Val	Ile	Gln	Thr 10	Asp	Val	Asp	Asp	Ser 15	Leu	
tcc Ser																96
caa Gln																144
gac Asp																192
atg Met 65																240

ggg gac cct act gtg ttt ggg aac ctg cct aca gac cct gaa gtt acc

Gly Asp Pro Thr Val Phe Gly Asn Leu Pro Thr Asp Pro Glu Val Thr

85

90

	•					•					
						Gly					336
					Arg	gag Glu					384
						aag Lys					432
•						cta Leu					480
						ggg Gly 170					528
						aag Lys					576
						caa Gln	Glu	Leu			624
						aac Asn					672
						aag Lys			Ala		720
						gag Glu 250					768
						gcc Ala					816
					Ala	aag Lys				ggc	864
						gat Asp				ggc	912

-

290 295 300

aat	gag	att	cga	gac	ggg	ctg	gtg	aaa	ctg	agt	cag	cgg	atc	ctg	gga	960
Asn	Glu	Ile	Arg	Asp	Gly	Leu	Val	Lys	Leu	Ser	Gln	Arg	Ile	Leu	Gly	
305					310			٠,		315			٠,		320	, •
									٠.							
cca	tgc	acc	ata	gtc	cag	ggt	gct	ctg	aag	agc	atc	ctt	cag	cga	acc	1008
Pro	Cys	Thr	Ile	Val	Gln	Gly	Ala	Leu	Lys	Ser	Ile	Leu	Gln	Arg	Thr	1
				325		•			.330			•	•	335		
									•							• • •
	cag					_	_		•			_				1056
Pro	Gln	Glu		Tyr	His	Asp	Thr		Ser	Phe	Leu	Lys		Asn	Ala	· · ·
			340					345				•	350			
	•															
	ctc									•				_		1104
Asp	Leu		Tyr	Gly	Ala	Leu		Ala	Ile	Pro	Gly		Gln	Pro	Val	
		355		•			360	•	•			365	. •			
									•						•	
-	cct			_									_			1152
Arg	Pro	Ser	GLY	Ala	Met		Leu	Met	Val			Glu	Met	Glu	His	
	370					375				;	380				÷	
													1 . 1		:	1000
					٠.	_	-						_		gcg ·	1200
385	Pro	GIU	Pne	GIU	390	ASP	vai	GIU	Pne	395	GIU	Arg	rea	TTE	Ala . 400	
363	٠.				330					393					400	••
αaα	cag	act	ata	cac	tat	ctc	cca	aca.	200	tac	tta	asa.	tac	CCa	22 +	1248
	Gln									-						1240
O_u	0111	21 <u>1</u> 1	VUL	405	CY D		110	7114	410	Cyb	·	Giu	1.7.1	415	non	•
			× .	400					4TÓ					413		
ttc	ttc	caa	ata	atc.	atc	aca	atc	ccc	σασ	ata	ato	atσ	cta	σàσ	act.	1296
	Phe	_		_			-				_	_	_		_	
			420					425				•	430			• • • •
																•
tgt	agc	cgg	atc	cag	gág	ttc	tat	gaa	cag	cac	tac	cac	tat	gct	gaa	1344
	Ser						_	_	_				_	-	-	
		435					440				_	445	_			
															•	
ggc	agc	cag	gag	gag	tgt	gac	aaa	taa	gata	atc -						1377
Gly	Ser	Gln	Glu	Ġlu	Cys	Asp.	Lys					•				
	450		•			455										
										~						

<210> 2

<211> 456

<212> PRT

<213> Rattus norvegicus

<400 > 2

Asp Ile Met Asp Ser Tyr Val Ile Gln Thr Asp Val Asp Asp Ser Leu

· 1		•		5					10					15	
Ser	Ser	Val	Leu 20	Asp	Val	His	Val	Asn 25	Ile	Gly	Gly	Arg	Asn 30	Ser	Val
Gln	Gly	Arg 35	Lys	Lys	Gly	Arg	Lys 40	Ala	Arg	Trp	Asp	Val 45	Arg	Pro	Ser
Asp	Met 50	Ser	Asn	Lys	Thr	Phe 55	Asn	Pro	Ile	Arg	Ala 60	Ile	Val	Asp	Asn
Met 65	Lys	Val	Gln	Pro	Asn 70	Pro	Asn	Lys	Thr	Val 75	Ile	Ser	Leu	Ser	11e 80
Gly	Asp	Pro	Thr	Val 85	Phe	Gly	Asn	Leu	Pro 90	Thr	Asp	Pro	Glu	Val 95	Thr
Gln	Ala	Met	Lys 100	qaA	Ala	Leu	Asp	Ser 105	Gly	Lys	Tyr	Asn	Gly 110	Tyr	Ala
Pro	Ser	Ile 115	Gly	Tyr	Leu	Ser	Ser 120	Arg	Glu	Glu	Val	Ala 125	Ser	Tyr	Tyr
	130					135		Ala		•	1,40			٠	·
145					150			Cys		155					160
-				165				Pro	170					175	
			180		٠			Val 185		•	·		190		
		195			•		200	Lys				205		•	
	210					215		Asn			220				
225				•	230		•	Gln		235	•				240
				245			٠	Asp	250			•		255	
Phe	Ser	qaA	Cys 260	Lys	Tyr	Glu	Pro	Leu 265	Ala	Asn	Leu	Ser	Thr 270	Asn	val

Pro Ile Leu Ser Cys Gly Gly Leu Ala Lys Arg Trp Leu Val Pro Gly 275 280 285

Trp Arg Leu Gly Trp Ile Leu Ile His Asp Arg Arg Asp Ile Phe Gly
290 295 300

Asn Glu Ile Arg Asp Gly Leu Val Lys Leu Ser Gln Arg Ile Leu Gly 305 310 315 320

Pro Cys Thr Ile Val Gln Gly Ala Leu Lys Ser Ile Leu Gln Arg Thr 325 330 335

Pro Gln Glu Phe Tyr His Asp Thr Leu Ser Phe Leu Lys Ser Asn Ala 340 345 350

Asp Leu Cys Tyr Gly Ala Leu Ala Ala Ile Pro Gly Leu Gln Pro Val

Arg Pro Ser Gly Ala Met Tyr Leu Met Val Gly Ile Glu Met Glu His 370 375 380

Phe Pro Glu Phe Glu Asn Asp Val Glu Phe Thr Glu Arg Leu Ile Ala 385 390 395 400

Glu Gln Ala Val His Cys Leu Pro Ala Thr Cys Phe Glu Tyr Pro Asn 405 410 415

Phe Phe Arg Val Val Ile Thr Val Pro Glu Val Met Met Leu Glu Ala 420 425 430

Cys Ser Arg Ile Gln Glu Phe Cys Glu Gln His Tyr His Cys Ala Glu 435 440 445

Gly Ser Gln Glu Glu Cys Asp Lys 450 455

<210> 3

<211> 1365

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1365)

<400> 3

atg gac tcc tac gtg att cag acg gat gtc gac gac agc ttg tcc tca Met Asp Ser Tyr Val Ile Gln Thr Asp Val Asp Asp Ser Leu Ser Ser

_	_	- .						ggt Gly 25								96
_	_							tgg Trp								144
		_						cga Arg								192
	_							gtg Val			Leu					240
								aca Thr								288
								aag Lys 105								336
								gag Glu								384
		_						gat Asp								432
_	-			_				gct Ala	Val							480
								ttt Phe								528
								ctc Leu 185								57.6
								ctg Leu								624
aca	gcg	tgt	ctt	gtt	gtc	aac	aac	cca	tcc	aat	ccc	tgt	ggc	tcc	gtg	672

										•	4.						
	Thr	Ala 210	Суз	Leu	Val	Val	Asn 215	Asn	Pro	Ser	Asn	Pro 220	Суѕ	Gly	Ser	Val	
					cac His					Leu						cag Gln 240	720
	_	_			tta Leu 245									•		tca Ser	768
					gaa Glu											atc Ile	816
	_		-	_	GJA aaa											•	864
	_				ctc Leu												912
					ctg Leu											tgc Cys 320	960
					ggt Gly 325												1008
,					gac Asp	_											1056
					ctg Leu												1104
					tac Tyr												1152
					gac Asp												1200
	-	-			ctc Leu 405											Phe	1248

	•			·	•	•	•
cga gtg gt	c atc aca	gtc ccc	gag gtg	atg atg	ctg gag	gct tgt	agc 1296
Arg Val Val	l Ile Thr	Val Pro	Glu Val	Met Met	Leu Glu	Ala Cys	Ser
	420	•	425	•		430	
				٠.	:		
cgg atc ca	g gag ttc	tgt gaa	cag cac	tac cac	tgt gct	gaa ggc	agc 1344
Arg Ile Gl	n Glu Phe	Cys Glu	Gln His	Tyr His	Cys Ala	Glu Gly	Ser
. 43	5		440		445	•	
				•			
cag gag ga	g tgt gac	aaa taa	,•			. '	1365
Gln Glu Gl	u Cys Asp	Lys	**				
450		455		· .		•	•
•	•						
			٠ .		•		
<210> 4	•	•		•			
<211> 454					•		•
<212> PRT							
<213> Ratt	us norveg	icus					
			•				
<400> 4		· .		·			G
Met Asp Se	r Tyr Val	Ile Glr	Thr Asp		Asp Ser		
1	5		•	10		15	
		_				**-1 01-	
Val Leu As		Val Asr			Asn Ser		GIĀ
	20	•	25	, ,		30	
			7 Man		Arr Dro	Cor Aco	Met
Arg Lys Ly		Lys Ala		Asp var			Mec
3	5	•	40	•	45		
Ser Asn Ly		3 Dag	. T]	. 712 T10	Tral Acro	Acn Mot	INS
	s inr Pne			AIG TIC	60	Han Mec	2,0
50		55	,		00		
Val Gln Pr	a Nam Dro	Non Tare	mbr Wal	Tle Ser	Leu Ser	Tle Glv	Asp
	O ASII PIO	70	s IIIL Va.	75			80
65		70					·
Pro Thr Va	: ol Phe Glu	r Asn Lei	i Pro Thi	Asp Pro	Glu Val	Thr Gln	Ala
PIO IIII VO	85 Ene			90		.95	
•	0.5	,					
Met Lys As	n Ala Leu	Asp Se	r Glv Lvs	Tvr Asn	Glv Tvr	Ala Pro	Ser
mec Lys As	100	L MOD DO	10!		. 0-1 -1-	110	
				•		•	•
Ile Gly Ty	r Leu Ser	Ser Ar	r Glu Glı	ı Val Ala	Ser Tyr	Tyr His	: Cys
11e G1y 1y		. 001 11-	120		125		
3.3	-3						
His Glu Al	a Pro Ler	ı. Glu Ali	a Lvs Ası	val Ile	Leu Thr	Ser Gly	Cys
130	110 160	13			140		
130			•	•			•
Ser Gln Al	a Ile Glu	ı Leu Cv	s Leu Ala	a Val Leu	Ala Asr	Pro Gly	Gln
145		150		155		•	160
エチン		2.70			•		•

Asn	Ile	Leu	Ile	Pro 165	Arg	Pro	GTĀ.		170	rea .	ΤĂΓ	AIG		175	
Ģlu	Ser	Met	Gly 180	Ile	Glu	Val	Lys	Leu 185	Tyr	Asn	Leu	Leu	Pro (Glu	Lys
Ser	Trp	Glu 195	Ile	Asp	Leu	Lys	Gln 200	Leu	Glu	Ser	Leu	Ile 205	Asp	Glu	Lys
Thr	Ala 210	Cys	Leu	Val	Val	Asn 215	Asn	Pro	Ser	Asn	Pro 220	Cys	Gly	Ser	Val
Phe 225		Lys	Arg	His	Leu 230	Gln	Lys	Ile	Leu	Ala 235	Val	Ala	Glu	Arg	Gln 240
Cys	Val	Pro	Ile	Leu 245	Ala	Asp	Glu	Ile	Туг 250	Gly	Àsp	Met	Val	Phe 255	Ser
Asp	Cys	Lys	Tyr 260		Pro	Leu	Ala	Asn 265	Leu	Ser	Thr	Àsn	Val 270	Pro	Ile
Lev	. Ser	Cys 275		Gly	Leu	Ala	Lys 280	Arg	Trp	Leu	Val	Pro 285	Gly	Trp	Arg
Lev	290		Ile	Leu	lle	His 295		Arg	Arg	Asp	11e 300	Phe	Gly	Asn	Glu
11¢		, Asr	Gly	Leu	Val 310		Leu	Ser	Gln	Arg 315	Ile	Leu	Gly	Pro	Cys 320
Th	r Ile	e Val	Glr	325		Leu	Lys	Ser	11e	Leu	Gln	Arg	Thr	Pro 335	Gln
Gl	ı Phe	∋ Туз	- His		Thr	Leu	ser	Phe 345	Leu	Lys	Ser	Asn	1 Ala 350	qaA	Leu
Су	s Ty:	r Gly		a Let	ı Ala	a Ala	360		Gly	, Leu	ı Glr	365	Val	Arg	Pro
Se	r Gl;		a Me	t Ty	r Lei	1 Met		. Gly	, ile	e Glı	380	c Glu O	ı His	Leu	Pro
G1 38		e Gl	u Asi	n Asj	p Va:		u Phe	e Thi	c Gli	u Arg	g Let 5	u Ile	e Ala	G1v	400
Al	a Va	1 Hi	s Cy	s Le 40		o Al	a Thi	r Cys	s Ph 41	e Gl	u Ту :	r Pro	o Ası	41!	e Phe 5
Ar	g Va	l Va	1 I1 42		r Va	l Pr	o Gl	u Va 42		t Me	t Le	u Gl	u Ala 430	a Cya	s Ser

	*		•	•						•			•				
	Arg	Ile	Gln	Glu	Phe	Сув	Glu	Gln !	His '	Iyr 1	His.	Cys 2	Ala (3lu (Gly 8	Ser	
		•	435	· .				440		·			445				
										•			•			•	
	Gln	GI 11	Glui	Cvs	Asp	Lvs					•	•					
		450	O.L.								•						•
		420		•		•											
										•		•					
			٠.														
	<210		60			•					·		٠.				
	<211															•	
	<212				1	1								•			
	<213	> Ar	abic	iopsi	ls U	nalia	IIIa										
																•	
	<220								•								
		> CI											•				
	<222	> (1	L) ·	(1269	9) '			· .									
	<400)> 5							.:						~~~	aca	48
	atg	gca	acc	ctt	aag	tgc	att	gat	tgg -	caa	כככ	agc	gga	age cor	Clu	ycy Ma	40
	Met	Ala	Thr	Leu	Lys	Cys	Ile	Asp	Trp	Gin	Phe	Ser	СТА	Ser	15	AIA .	
•	1				5					10					13		
										•		4 _ 4_		i	~~~	ata	96
	gcc	aaa	gat	gct	gct	gcg	gcc	tcc	tta	ggc	tca	tat	acc	CCL	gca	Ton	90
	Ala	Lys	Asp	Ala	Ala	Ala	Ala	Ser		Gly	Ser	Tyr	Thr	ser	ALA	Leu	•
	<i>i</i> .			20					25	•			•	30	•		
																4-	1 1 1
	tat	gcc	ctg	tgc	gat	cct	cat	ggc	aaa	CCC	att	ttg	CCC	cca	cga.	aac	144
	Tyr	Ala	Leu	Cys	Asp	Pro	His	Gly	Lys	Pro	Ile	Leu	Pro	Pro	Arg	Asn	٠.
	•		35					40	•			•	45	•			
												٠.			•		
	gag	atc	ctg	gag	acc	agc	aat	aca	gcc	gaa	aaa	gca	gtt	gtt	aaa	gct	192
	Glu	Ile	Leu	Glu	Thr	Ser	Asn	Thr	Ala	Glu	Lys	Ala	Val	Val	Lys	Ala	
		50					55					60					•
											•	•		•			
	att	ctt	tat	ggc	tcg	gga	aac	gcc	tat	gct	cct	agc	tta	ggc	ctc	gċg	240
	Val	Leu	Tyr	Gly	Ser	Gly	Asn	Ala	Tyr	Ala	Pro	Ser	Leu	Gly	Leu	Ala	•
	65		_	-		7.0					75					80	
				•													
	acc	acc	aaa	agt	geo	gta	gca	gag	tat	cta	aac	caa	ggt	ctt	cca	aag	288
	Δla	Ala	INS	Ser	Ala	. Val	Ala	Glu	Tyr	Leu	Asn	Gln	Gly	Leu	Pro	Lys	
	1144	212.0	. – . –		85					90					95		•
																٠ .	
	∽خو ۾	~++	800	: aca	gat	gac	ata	ttt	atq	act	ctg	gga	tgc	aaa	caa	gct	336
	aag	Lan	. αcc	. gcc	Acr	Asp	yal	Phe	Met	Thr	Leu	Gly	Сув	Lys	Gln	Ala	
	ъλг	TIE (I		100					105				_	110			
				700	•												
				4 (400	, at:	n mar	att	atc	act	aaa	cca	aaa	gcc	aac	gtt	ttg	384
	- מננ	yag	, to	, Ale	, y.c.	. guc	Tle	Len	Ala	Lys	Pro	Lys	Ala	Asn	Val	Leu	
	тте	. GIU	115		, vo.	r waf		120				•	125				

115

		٠.							•		LI				•		
ct	t	cċq	agt	ccc	ggc	ttc	cca	tgg	gac	cta	gtc	cgc	tcc	atc	tac	aag	432 .
Le	u	Pro	Ser	Pro	Gly	Phe	Pro	Trp	Asp	Leu	Val	Arg	Ser	Ile	Tyr	Lys	
•		130		•			135				:	140	•				
		• •						•									400
aa	C	ctt	gag	gtc	cgc	cac	tat	aat	ttc	ctt	cca	gaa	aag	aac	חשם	gaa	480
As	n	Leu	Glu	Val	Arg		Tyr	Asn	Phe	Leu		GIU	гув	Asn	Pne	160	
14	.5					150	•				155		<i>:</i>			100	
			4. 4. 4.			at a		aca	ctc	ata.	gac.	gag.	aac	aca	ttt	gcc	528
at	:C	gac	Dbo	gat	age	Wal	Ara	Ala	Leu	Val	Asp	Glu	Asn	Thr	Phe	Ala	
11	.e	ASD	Pne		165	VUL	.mg	1110		170		7.			175		•
					-,00							٠.,		•			
at	:a	ttt	ata	atc	aac	ccc	cac	aac	ccc	aat	ggt	aac	acc	tac	tcc	gag	576
IJ	le	Phe	Ile	Ile	Asn	Pro	His	Asn	Pro	Asn	Gly	Asn	Thr	Tyr	Ser	Glu	
				.180			,		185					190		•	
																	604
go	ct	cat	ctc	aaa	cag	ctg	gct	gaa	ctg	gct	aag	gaa	ctc	aag	att	atg	624
A.	la	His	Leu	Lys	Gln	Leu	Ala		Leu	Ala	Lys	Glu	Leu	Lys	TTE	Mec	
			195					200					205		•		
											ata	. +++	aat	art	aac	cct	672
g	tg	gtt	tct	gac	gag	gtt	מלכ	aga	mxn	Thr	T.eu	Phe	Glv	agt Ser	Asn	Pro	•
V	al			Asp	GIU	val	215		IID	1111		220	7				
		210					213										
t	++	att	cèt	ato	gga	aaa	ttc	tcg	tcg	atc	gta	cca	gtg	gtt	aca	ctc	720
P	he	Val	Pro	Met	Gly	Lys	Phe	Ser	Ser	Ile	Val	Pro	Val	Val	Thr	Leu	
	25					230		٠.			235					240	
									•				• :				
g	ga	tcc	ata	. tca	aag	gga	tgg	aaa	gtc	cca	gga	tgg	cga	act	ggt	tgg	768
G	1у	Ser	Ile	Ser			Trp	Lys	Val			Trp	Arg	Thr	GLY 255	Trp	•
					245	i				250					255		
									- ata	++	່ລຕອ	aac	acc	aad	atio	tta	816
C	tc	acg	cta	cat	gat	CLA	yac Ner	ggu	.y.c val	Dhe	Ara	Asn	Thr	Lvs	Val	tta Leu	
L	eu	Thr	. тел	260		, Ten	L Mar	GLY	265		9			270			
				200													
	aa	act	: act	: caa	gat	: ttt	cto	cag	ata	aac	aat	aac	cct	. ccg	aca	gtt	864
G	ln	Ala	Ala	a Glr	ı Ası	Phe	Lev	ı Glr	ıle	Asr	Asr	Asn	Pro	Pro	Thr	val	
			275					280					285	j			
																	010
а	tc	cag	gcg	g gct	t att	t cct	gad	ato	tto	gaç	j aaa	act	: cct	caa	gag	ttt	912
. 1	le	Glr	ı Ala	a Ala	a Ile	e Pro			Leu	ı Glu	ı Lys	Thi	Pro	GII	1 GI	ı Phe	
		290)			•	295	5				300	,				
								_ _			- 225	a orts	n cras	i tt	z arat	t tat	960
t	tt	gat	aa	g agg	g cag	g agi	r Dha	L CLU	j dad	ı yaı : Acı	o Tare	val	l Gli	ı Phe	e Gl	t tat	
			э г.Х.	s ar	a Gri	n se.		ושע	. ш <u>у</u> г	ردم ر	31!	5			•	320	
3	305	,				J 4.	-		•								
	:c+	. aac	a ch	c aa	g ta	c ati	t cci	t ago	c cto	c act	t tg	c tac	ate	g aaa	a cc	c gaa	1008
	Ser	Lv	s Le	u Ly	s Ty	r Il	e Pr	o Se	r Lei	a. Th:	r Cy	s Ту	r Me	t Ly:	s Pr	o Glu	-
٠				- 4	_												

				325	٠.				330					333		
gcc Ala	tgc Cys	acc Thr	ttc Phe 340	tta Leu	tgg Trp	acc Thr	gag Glu	ctt Leu 345	gat Asp	tta Leu	tcg Ser	agc Ser	ttt Phe 350	gtg Val	gac Asp	1056
atc Ile	gaa Glu	gac Asp 355	gat Asp	caa Gln	gac Asp	ttt Phe	tgc Cys 360	aat Asn	aag Lys	ctt Leu	gct Ala	aaa Lys 365	gaa Glu	gaa Glu	aac Asn	1104
ctc Leu	gtc Val 370	gtt Val	tta Leu	cca Pro	Gly	att Ile 375	gca Ala	ttc Phe	agt Ser	cag Gln	aag Lys 380	aac Asn	tgg Trp	ttg Leu	agg Arg	1152
cat His 385	tct Ser	atc Ile	gat Asp	atg Met	gag Glu 390	act Thr	ccg Pro	gta Val	ttg Leu	gag Glu 395	gat Asp	gca Ala	ttg Leu	gaa Glu	aga Arg 400	1200
ttg Leu	aag Lys	agc Ser	ttc Phe	tgc Cys 405	gat Asp	cgc Arg	cat His	tcc Ser	aac Asn 410	aaa Lys	aaa Lys	gct Ala	ccc Pro	ctc Leu 415	aaa Lys	1248
_				gtt Val		taa										1269
		•														
<213 <213	0> 6 1> 4: 2> Pi	RT	done	; c +1	nali:	ana										· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
<213 <213	1> 4: 2> Pi	RT	dops	is tl	nali	ana										
<213 <213 <213 <400	1> 4: 2> P: 3> A: 0> 6	RT rabi		is tl . Lys 5			Asp	Trp	Gln 10	Phe	Ser	Gly	Ser	Glu 15	Ala	
<21: <21: <21: <400 Met	1> 4: 2> F! 3> A: 0> 6 Ala	RT rabio Thr	Leu	Lys 5 Ala	Cys	Ile			10 Gly					15		
<21: <21: <21: <400 Met 1	1> 4: 2> P: 3> A: 0> 6 Ala Lys	RT rabio Thr Asp	Leu Ala 20 Cys	Lys 5 Ala	Cys	Ile	Ser	Leu 25	10	Ser	Tyr	Thr	Ser 30	15 Ala		
<21: <21: <400 Met 1 Ala	1> 4: 2> P: 3> A: 0> 6 Ala Lys	Thr Asp Leu 35	Leu Ala 20 Cys	Lys 5 Ala Asp	Cys Ala Pro	Ile Ala His	Ser Gly 40	Leu 25 Lys	10 Gly Pro	Ser	Tyr Leu	Thr Pro 45	Ser 30 Pro	Ala Arg	Leu	
<21: <21: <400 Met 1 Ala Tyr	1> 4: 2> P1 3> A: 0> 6 Ala Lys Ala 1le 50	Thr Asp Leu 35	Leu Ala 20 Cys	Lys 5 Ala Asp	Cys Ala Pro Ser	Ile Ala His Asn 55	Ser Gly 40	Leu 25 Lys	Gly Pro Glu	Ser Ile Lys	Tyr Leu Ala 60 Ser	Pro 45 Val	Ser 30 Pro Val	Ala Arg	Leu Asn	

														•		
Lys	Leu	Thr	Ala 100	Asp	Asp	Val	Phe	Met 105	Thr	Leu	Gly	Cys	Lys 110	Gln	Ala	
Ile	Glu	Leu 115	Ala	Val	Asp	Ile	Leu 120	Ala	Lys	Pro	Lys	Ala 125	Asn	Val	Leu	
Leu	Pro 130	Ser	Pro	Gly	Phe	Pro 135	Trp	Asp	Leu	Val	Arg 140	Ser	Ile	TYĽ	Lys	
Asn 145	Leu	Glu	Val	Arg	His 150	Tyr	Asn	Phe	Leu	Pro 155	Ġlu	Lys	Asn	Phe	Glu 160	
Ile	Asp	Phe	Asp	Ser 165	Val	Arg	Ala	Leu	Val 170	qaA	Glu	Așn	Thr	Phe 175	Ala	
Ile	Phe	Ile	Ile 180	Asn	Pro	His	Asn	Pro 185	Asn	Gly	Asn	Thr	Туг 190	Ser	Glu	
Ala	His	Leu 195	Lys	Gln	Leu	Ala	Glu 200	Leu	Ala	Lys	Glu	Leu 205	Lys	Ile	Met	
Val	Val 210	Ser	Asp	Glu	Val	Phe 215	Arg	Trp	Thr	Leu	Phe 220	Gly	Ser	Asn	Pro	
Phe 225		Pro	Met	Gly	Lys 230	Phe	Ser	Ser	Ile	Val 235	Pro	Val	Val	Thr	Leu 240	
Gly	Ser	Ile	Ser	Lys 245	Gly	Trp	Lys	Val	Pro 250	Gly	Trp	Arg	Thr	Gly 255	Trp	
Leu	Thr	Leu	His 260		Leu	Asp	Gly	Val 265	Phe	Arg	Asn	Thr	Lys 270	Val	Leu	
Gln	Ala	Ala 275		Asp	Phe	Leu	Gln 280	Ile	Asn	Asn	Asn	Pro 285		Thr	Val	
Ile	Gln 290		Ala	Ile	Pro	Asp 295		Leu	Glu	Lys	Thr 300		Gln	Glu	Phe	
Phe 305		Lys	: Arg	Gln	Ser 310	Phe	Leu	Lys	Asp	Lys 315		Glu	Phe	Gly	Туr 320	
Ser	Lys	Leu	Lys	тут 325	Ile	Pro	Ser	Leu	Thr 330		Туr	Met	Lys	Pro 335	Glu	
Ala	. Суз	Thr	? Phe		Trp	Thr	Glu	Leu 345		Leu	Ser	Ser	350	Val	Asp	
Ile	e Glu	ı As <u>r</u>) Asp	Glr	Asp	Phe	cys	Asn	Lys	Lev	ı Ala	Lys	Glu	Glu	Asn	

Leu Val Val Leu Pro Gly Ile Ala Phe Ser Gln Lys Asn Trp Leu Arg 380 375 370

His Ser Ile Asp Met Glu Thr Pro Val Leu Glu Asp Ala Leu Glu Arg 395. 390 385

Leu Lys Ser Phe Cys Asp Arg His Ser Asn Lys Lys Ala Pro Leu Lys 410 405

Asp Val Asn Gly Val Lys 420

<210> 7

<211> 1334

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

20

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1332)

<400> 7

atg gcg agc aac gga gtt acc aac tgt aac gca aac gcc aat gtt tgg Met Ala Ser Asn Gly Val Thr Asn Cys Asn Ala Asn Ala Asn Val Trp 1

cgg ttc aaa gga aac ggt gca acg agt gat gcg acg gcg gtg acg ttg Arg Phe Lys Gly Asn Gly Ala Thr Ser Asp Ala Thr Ala Val Thr Leu 25

aga aag ctt gct ttt ggg atg ttt aaa aac tgc acc atg aac agt gga 144 Arg Lys Leu Ala Phe Gly Met Phe Lys Asn Cys Thr Met Asn Ser Gly : 40 35

aag acc att ttg ttc cca act ccc ggc gag ccc tcc gcc cat tcc aac 192 Lys Thr Ile Leu Phe Pro Thr Pro Gly Glu Pro Ser Ala His Ser Asn 55 50

ttc agg act tgc ccg gaa gcc gag gaa gcc gtt gcc gac gct gca cgc 240 Phe Arg Thr Cys Pro Glu Ala Glu Glu Ala Val Ala Asp Ala Ala Arg 65

tcc ggc atg gct aac tct tac gca ccc agc cct gga gtt ttc aag gct Ser Gly Met Ala Asn Ser Tyr Ala Pro Ser Pro Gly Val Phe Lys Ala 85

aga agg gcg gtg gct gaa tat tta aac gga gaa ctt ccg acg aag ctg

										•	ro,				•		
2	Arg	Arg	Ala	Val 100	Ala	Glu	Tyr	Leu	Asn 105	Gly	Glu	Leu	Pro	Thr 110	Lys	Leu	
	Lys	gcc Ala	gag Glu 115	gat Asp	gtg Val	tat Tyr	atc Ile	acc Thr 120	gga Gly	gga Gly	tgt Cys	aac Asn	caa Gln 125	gcc Ala	ata Ile	gag Glu	384
	atc Ile	gtg Val 130	Ile	gat Asp	tct Ser	ctt Leu	gcc Ala 135	gga Gly	aat Asn	cca Pro	tcc Ser	acc Thr 140	aac Asn	att Ile	cta Leu	ctt Leu	432
	cca Pro 145	agg Arg	ccg Pro	GJA aaa	tat Tyr	cct Pro 150	cac His	tac Tyr	gat Asp	gct Ala	cgt Arg 155	gct Ala	gtc Val	tat Tyr	agc Ser	ggc Gly 160	480
	ctc Leu	gag Glu	att Ile	cgc Arg	gaa Glu 165	tac Tyr	gat Asp	ctt Leu	ctc Leu	ccc Pro 170	Glu	agt Ser	gat Asp	tgg Trp	gaa Glu 175	atc Ile	528
	aat Asn	ctc Leu	gat Asp	ggc Gly 180	Leu	gag Glu	gcg Ala	gct Ala	gcg Ala 185	gat Asp	gag Glu	aat Asn	acc	gtc Val 190	gca Ala	atg Met	576
	gta Val	atc Ile	atc Ile 195	Asn	ccc Pro	aac Asn	aat Asn	cca Pro 200	tgt Cys	gga Gly	.aac Asn	gtc Val	tac Tyr 205	Thr	tac Tyr	gac Asp	624
	cat His	ctc Leu 210	Asn	aag Lys	gtc Val	gcg	gag Glu 215	Met	gct Ala	aga Arg	aaa Lys	ctc Leu 220	Gly	ata Ile	atg Met	ata Ile	672
	ata Ile 225	Ser	gac Asp	gaa Glu	gta Val	tat Tyr 230	Asp	cat His	gtt Val	gta Val	tat Tyr 235	Gly	gac Asp	aag Lys	r cct Pro	ttt Phe 240	720
	att Ile	Pro	atg Met	: Gly 1 aa9	aag Lys 245	Phe	gca Ala	tca Ser	ata Ile	gct Ala 250	Pro	gtg Val	ato Ile	acg Thr	ctc Leu 255	Gly	768
	tcc	ata Ile	tco Ser	aaa Lys 260	Gly	tgg Trp	g gto Val	aac L Asn	cca Pro 265	Gly	tgg Trp	aga Arg	gtt Val	ggc L Gly 270	tgg Trp	atc Ile	816
	gcc	ato Met	aac Ası 275	n Asp	cet Pro	aat Asi	ggt Gly	280	Phe	gta Val	ı tct L Sei	aca Thr	gg(Gl) 28!	y Va.	a gtt L Val	caa Gln	864
8	gca	ata 116 290	e Glu	g gat u Asj	t tti	t cti	t gat 1 Asp 29	o Lev	a act	r Pro	a cag	g cct n Pro 300	Se:	a tt	t att	ctc Leu	912

cag Gln 305	gaa Glu	gca Ala	ctt Leu	cct Pro	gat Asp 310	Ile	ttg Leu	gag Glu	aaa Lys	aca Thr 315	cct Pro	aaa Lys	gag Glu	ttc Phe	ttc Phe 320	960
gag Glu	aag Lys	aag Lys	atc Ile	aaa Lys 325	gcc Ala	atg Met	aga Arg _.	cgc Arg	aac Asn 330	gtc Val	gag Glu	ctt Leu	tca Ser	tgt Cys 335	gag Glu	1008
agg Arg	ctc Leu	aag Lys	gat Asp 340	att Ile	cct Pro	tgt Cys	ctc Leu	ttt Phe 345	tgt Cys	ccc Pro	aag Lys	aaa Lys	ccc Pro 350	gaa Glu	tct Ser	1056
tgt Cys	tct Ser	tat Tyr 355	Leu	tgg Trp	ttg Leu	aag Lys	ctt Leu 360	gac Asp	aca Thr	tca Ser	atg Met	ttg Leu 365	aat Asn	aat Asn	atc Ile	1104
aaa Lys	aat Asn 370	gat Asp	ttt Phe	gat Asp	ttc Phe	tgc Cys 375	acg Thr	aag Lys	cta Leu	gtt Val	agt Ser 380	gag Glu	gag Glu	agt Ser	ctt Leu	1152
atc Ile 385	ctt Leu	ata Ile	cca Pro	gga Gly	gtg Val 390	gct Ala	cta Leu	ggg Gly	gca Ala	gag Glu 395	aat Asn	tgg Trp	gtg Val	agg Arg	ata Ile 400	1200
tcg Ser	ata Ile	gga Gly	acc Thr	gac Asp 405	gaa Glu	tca Ser	gtg Val	gta Val	caa Gln 410	gaa Glu	ata Ile	ttt Phe	gac Asp	aga Arg 415	cta Leu	1248
aaa Lys	ggt Gly	ttc Phe	tat Tyr 420	gat Asp	cgt Arg	cat His	gcc Ala	atc Ile 425	tcc Ser	aag Lys	gaa Glu	gct Ala	atc Ile 430	aaa Lys	ctc	1296
	ggc Gly		Ala													1334

<210> 8

<211> 444

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 8

Met Ala Ser Asn Gly Val Thr Asn Cys Asn Ala Asn Ala Asn Val Trp

1 5 10 15

Arg Phe Lys Gly Asn Gly Ala Thr Ser Asp Ala Thr Ala Val Thr Leu 20 25 30

PCT/EP02/02492

- Arg Lys Leu Ala Phe Gly Met Phe Lys Asn Cys Thr Met Asn Ser Gly Lys Thr Ile Leu Phe Pro Thr Pro Gly Glu Pro Ser Ala His Ser Asn Phe Arg Thr Cys Pro Glu Ala Glu Glu Ala Val Ala Asp Ala Ala Arg Ser Gly Met Ala Asn Ser Tyr Ala Pro Ser Pro Gly Val Phe Lys Ala Arg Arg Ala Val Ala Glu Tyr Leu Asn Gly Glu Leu Pro Thr Lys Leu Lys Ala Glu Asp Val Tyr Ile Thr Gly Gly Cys Asn Gln Ala Ile Glu Ile Val Ile Asp Ser Leu Ala Gly Asn Pro Ser Thr Asn Ile Leu Leu Pro Arg Pro Gly Tyr Pro His Tyr Asp Ala Arg Ala Val Tyr Ser Gly Leu Glu Ile Arg Glu Tyr Asp Leu Leu Pro Glu Ser Asp Trp Glu Ile Asn Leu Asp Gly Leu Glu Ala Ala Ala Asp Glu Asn Thr Val Ala Met Val Ile Ile Asn Pro Asn Asn Pro Cys Gly Asn Val Tyr Thr Tyr Asp His Leu Asn Lys Val Ala Glu Met Ala Arg Lys Leu Gly Ile Met Ile Ile Ser Asp Glu Val Tyr Asp His Val Val Tyr Gly Asp Lys Pro Phe Ile Pro Met Gly Lys Phe Ala Ser Ile Ala Pro Val Ile Thr Leu Gly Ser Ile Ser Lys Gly Trp Val Asn Pro Gly Trp Arg Val Gly Trp Ile
 - 260 265 270

 Ala Met Asn Asp Pro Asn Gly Ile Phe Val Ser Thr Gly Val Val Gln 275 280 285

 Ala Ile Glu Asp Phe Leu Asp Leu Thr Pro Gln Pro Ser Phe Ile Leu

		•	•						•							
Gln (305	Glu	Ala	Leu	Pro	Asp 310	Ile	Leu	Glu	Lys	Thr 315	Pro	Lys	Glu	Phe	Phe 320	
Glu	Lys	Lys	Ile	Lys 325	Ala	Met	Arg	Arg	Asn 330	Val	Glu	Leu	Ser	Cys 335	Glu	· .
Arg	Leu	Lys	Asp 340		Pro	Cys	Leu	Phe 345	Cys	Pro	Lys	Lys	Pro 350	Glu	Ser	
Cys	Ser :	Tyr 355	Leu	Trp	Leu	Lys	Leu 360	Äsp	Thr	Ser	Met	Leu 365	Asn	Asn	Ile	
Lys	Asn 370	Asp	Phe	Asp	Phe	Cys 375	Thr	Lys	Leu	Val	Ser 380	Glu	Glu	Ser	Leu	
Ile 385	Leu	Ile	Pro	Gly	Val 390	Ala	Leu	Gly	Ala	Glu 395	Asn	Trp	Val	Arg	11e 400	
Ser	Ile	Gly	Thr	Asp 405		Ser	Val	Val	Gln 410	Glu	Ile	Phe	Asp	Arg 415	Leu	
Lys	Gly	Phe	Tyr 420		Arg	His	Àla	Ile 425	Ser	Lys	Glu	Ala	11e 430	Lys	Leu	
Ser	Gly	His 435		. Ile	Asn	Gln	11e 440		Val	Ser	Val					
<213	0> 9 1> 1 2> D	NA														
<213	3> A	rabi	dops	is t	hali	ana										
	1> C	DS 1)	(138	39)			÷									
-40	0> 9	1				,										
ato	agc Ser	: gaa	gaa Glu	ı Glı	a caa n Glr	a cac n His	gcc Ala	aat Asi	cta Lev 10	ı Alá	gtt Val	. ccc	gcg Ala	ttt Phe 15	aaa Lys	48
act Thr	gag Glu	g aaa 1 Lys	a gat s Asj 20	p Pro	c gta o Va:	a acc	g caa	a acc n Thi 2!	c Glı	a aat n Asi	ggt n Gly	caa Glr	a agt n Sen 30	: Sei	gtt Val	96
tgg Trp	cgt	t tto g Phe 35	e G1	t gg y Gl	a ag y Se	t gat r Ası	t aag Ç Lys 40	s Ala	a gcg a Ala	g aaa a Ly:	a gca s Ala	a tco a Sei 45	r Thi	gti r Va	a acg l Thr	144

ctt Leu	aga Arg 50	ggt Gly	gtc Val	atc Ile	tac Tyr	atg Met 55	ctc Leu	ttc Phe	gac Asp	Așn	tgc Cys 60	agc Ser	aaa Lys	gac Asp	gtc Val	192
aat Asn 65	aag Lys	acc Thr	att Ile	tta Leu	ccc Pro 70	ctc Leu	ggc	cac His	ggt Gly	gac Asp 75	cct Pro	tcc Ser	gtc Val	tac Tyr	ect Pro 80	240
tgc Cys	ttc Phe	cgt Arg	acc Thr	tgt Cys 85	atc Ile	gaa Glu	gct Ala	gaa Glu	gac Asp 90	gcc Ala	gtc Val	gtc Val	gac Asp	gtc Val 95	ctt Leu	288
cgc Arg	tcc Ser	ggc	aaa Lys 100	ggc	aat Asn	tct Ser	tac Tyr	ggt Gly 105	ccc	gga Gly	gct Ala	Gly	att Ile 110	ctc Leu	ccc Pro	336
gca Ala	aga Arg	cga Arg 115	gcc Ala	gtt Val	gct Ala	gat Asp	tat Tyr 120	atg Met	aac Asn	cga Arg	gat Asp	ctt Leu 125	ccg Pro	cac His	aag Lys	384
tta Leu	acg Thr 130	Pro	gaa Glu	gat Asp	att Ile	ttt Phe 135	ctg Leu	acc Thr	gct Ala	gga Gly	tgc Cys 140	aac Asn	caa Gln	GJĀ	ata Ile	432
gag Glu 145	atc Ile	gtg Val	ttc Phe	gaa Glu	tcg Ser 150	ttg Leu	gct Ala	cga Arg	cca Pro	aac Asn 155	gca Ala	aac Asn	atc Ile	ttg Leu	ctc Leu 160	480
cca Pro	cgt Arg	cct Pro	ggc Gly	ttc Phe 165	cct Pro	cat His	tac Tyr	gac Asp	gct Ala 170	cgt Arg	gct Ala	gct Ala	tac Tyr	agt Ser 175	ggt Gly	528
ctc Leu	gag Glu	gtt Val	cgc Arg 180	Lys	ttt Phe	gat Asp	ctt Leu	ctt Leu 185	Pro	gag Glu	aaa Lys	gaa Glu	tgg Trp 190	gag Glu	att Ile	576
gat Asp	ctt	gaa Glu 195	Gly	atc Ile	gaa Glu	gcc Ala	att Ile 200	gca Ala	gac Asp	gag Glu	aaa Lys	act Thr 205	Val	gct Ala	atg Met	624
gtt Val	gta Val 210	Ile	aac Asn	ccc Pro	aac	aat Asn 215	Pro	tgt Cys	gga Gly	aat Asn	gtc Val 220	Tyr	tct Ser	cac His	gac Asp	672
cat His	Leu	aaa Lys	aag Lys	gtt Val	gca Ala 230	Glu	acg Thr	gct Ala	agg Arg	aag Lys 235	Leu	ggg Gly	ata Ile	atg Met	gtg Val 240	720
ato	tca	gac	gaa	gta	tat	gac	: cga	act	ata	tto	gga	gac	aat	сса	ttt	768

PCT/EP02/02492 WO 02/072848 20 Ile Ser Asp Glu Val Tyr Asp Arg Thr Ile Phe Gly Asp Asn Pro Phe 245 250 gtt cca atg ggg aag ttt gct tcg ata gtc cct gta ttg aca cta gca Val Pro Met Gly Lys Phe Ala Ser Ile Val Pro Val Leu Thr Leu Ala 270 265 260 ggc ata tct aag gga tgg gtt gtt cct gga tgg aaa att ggc tgg att 864 . Gly Ile Ser Lys Gly Trp Val Val Pro Gly Trp Lys Ile Gly Trp Ile 280 gcc ttg aat gat ccc gag ggc gtt ttc gag acc acc aag gtg tta caa 912 Ala Leu Asn Asp Pro Glu Gly Val Phe Glu Thr Thr Lys Val Leu Gln 295. 290 tcc atc aaa cag aat ctt gac gta act cct gac cct gcc aca ata att Ser Ile Lys Gln Asn Leu Asp Val Thr Pro Asp Pro Ala Thr Ile Ile 315 310 305 cag gct gca ctt cca gcg atc ctg gag aaa gcg gac aaa aac ttc ttt 1008 Gln Ala Ala Leu Pro Ala Ile Leu Glu Lys Ala Asp Lys Asn Phe Phe 335 325 330 gca aag aag aac aag ata ctc aaa cat aat gtt gat ttg gtg tgt gat Ala Lys Lys Asn Lys Ile Leu Lys His Asn Val Asp Leu Val Cys Asp 345 agg ctc aag gac atc ccc tgt gtc gtc tgt ccc aag aaa cct gag tct 1104 Arg Leu Lys Asp Ile Pro Cys Val Val Cys Pro Lys Lys Pro Glu Ser 365 355 360 tgc act tac tta ttg aca aag ttg gag ctg tca ctg atg gat aat atc Cys Thr Tyr Leu Leu Thr Lys Leu Glu Leu Ser Leu Met Asp Asn Ile 375 370 1200 aag gac gat ata gat ttt tgc gta aaa ctg gcc aga gag gag aat ctc Lys Asp Asp Ile Asp Phe Cys Val Lys Leu Ala Arg Glu Glu Asn Leu 395 390 385 gtg ttt cta cca ggg gat gct ctg ggt ttg aag aac tgg acg agg ata 1248 Val Phe Leu Pro Gly Asp Ala Leu Gly Leu Lys Asn Trp Thr Arg Ile 405 410

acc atc gga gtc gaa gct cat atg ctt gag gat gca ctt gag aga ctg

Thr Ile Gly Val Glu Ala His Met Leu Glu Asp Ala Leu Glu Arg Leu

420

425

430

aag ggt ttc tgt aca cgt cat gcc aag aag aca gag aca gaa act gag

Lys Gly Phe Cys Thr Arg His Ala Lys Lys Thr Glu Thr Glu Thr Glu

435

440

445

tca ctt caa gct ttg aaa ctg agt gat aat aat ctc gaa atg taa Ser Leu Gln Ala Leu Lys Leu Ser Asp Asn Asn Leu Glu Met 455 450 <210> 10 <211> 462 <212> PRT <213> Arabidopsis thaliana <400> 10 Met Ser Glu Glu Gln Gln His Ala Asn Leu Ala Val Pro Ala Phe Lys Thr Glu Lys Asp Pro Val Thr Gln Thr Gln Asn Gly Gln Ser Ser Val 25 · 20 Trp Arg Phe Gly Gly Ser Asp Lys Ala Ala Lys Ala Ser Thr Val Thr 40 35 Leu Arg Gly Val Ile Tyr Met Leu Phe Asp Asn Cys Ser Lys Asp Val 55 50 Asn Lys Thr Ile Leu Pro Leu Gly His Gly Asp Pro Ser Val Tyr Pro Cys Phe Arg Thr Cys Ile Glu Ala Glu Asp Ala Val Val Asp Val Leu 90 Arg Ser Gly Lys Gly Asn Ser Tyr Gly Pro Gly Ala Gly Ile Leu Pro 105 Ala Arg Arg Ala Val Ala Asp Tyr Met Asn Arg Asp Leu Pro His Lys 120 115 Leu Thr Pro Glu Asp Ile Phe Leu Thr Ala Gly Cys Asn Gln Gly Ile 140 135 130 Glu Ile Val Phe Glu Ser Leu Ala Arg Pro Asn Ala Asn Ile Leu Leu 155 150 145 Pro Arg Pro Gly Phe Pro His Tyr Asp Ala Arg Ala Ala Tyr Ser Gly 170 165 Leu Glu Val Arg Lys Phe Asp Leu Leu Pro Glu Lys Glu Trp Glu Ile 185 180 Asp Leu Glu Gly Ile Glu Ala Ile Ala Asp Glu Lys Thr Val Ala Met 200

	Val	Val 210	Ile	Asn	Pro	Asn	Asn 215	Pro	Cys	Gly	Asn	Val 220	Tyr	Ser	His	Āsp
	His 225	Leu	Lys	Lys	Val	Ala 230	Glu	Thr	Ala	Arg	Lys 235	Leu	Gly	Ile	Met	Val 240
	Ile	Ser	Asp		Val 245	Tyr	Asp	Arg	Thr	Ile 250	Phe	Gly	Asp	Asn	Pro 255	Phe
	Val	Pro	Met	Gly 260	Lys	Phe	Ala	Ser	Ile 265	Val	Pro	Val	Leu	Thr 270	Leu	Ala
	Gly	Ile	Ser 275	Lys	Gly	Trp	Val	Val 280	Pro	Gly	Trp	Lys	11e 285	Gly	Trp	Ile
	Ala	Leu 290	.Asn	Asp	Pro	Glu	Gly 295	Val	Phe	Glu	Thr	Thr 300		Val	Leu	Gln
	Ser 305	Ile	ГЛЗ	Gln	Asn	Leu 310	Asp	Val	Thr	Pro	Asp 315	Pro	Ala	Thr	Ile	11e 320
	Gln	Ala	Ala	Leu	Pro 325	Ala	Ile	Leu	Glu	Lys 330	Ala	Asp	Lys	Asn	Phe 335	Phe
٠.	Ala	Lys	Lys	Asn 340	Lys	Ile	Leu	Lys	His 345	Asn	Val	Asp	Leu	Val 350	Cys	Asp
	Arg	Leu	Lys 355	Asp	Ile	Pro	Cys	Val 360		Ċys	Pro	Lys	Lys 365	Pro	Glu	Ser
	Cys	Thr 370	Tyr	Leu	Leu	Thr	Lys 375	Leu	Glu	Leu	Ser	Leu 380	Met	Asp	Asn	Ile
	Lys 385	Asp	Asp	Ile	Asp	Phe 390		Val	Lys	Leu	Ala 395		Glu	Glu	Asn	Leu 400
	Val	Phe	Leu	Pro	Gly 405	Asp	Ala	Leu	Gly	Leu 410		Asn	Trp	Thr	Arg 415	Ile
	Thr	Ile	Gly	Val 420	Glu	Ala	His	Met	Leu 425		. Asp	Ala	Leu	Glu 430	Arg	Leu
	Lys	Gly	Phe 435		Thr	Arg	His	Ala 440		Lys	Thr	Glu	Thr 445		Thr	Glu
	Ser	Leu	Gln	Ala	Leu	Lys	Leu		· Asp	Asn	Àsn	Leu 460		Met		

455 ·

450

```
<210> 11
<211> 1243
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(1242)
<400> 11
atg gag aat gga gca acg acg acg aca att acc atc aaa ggg att
                                                                   48
Met Glu Asn Gly Ala Thr Thr Thr Ser Thr Ile Thr Ile Lys Gly Ile
                                      10
ctg agt ttg cta atg gaa agc atc aca aca gag gaa gat gaa gga gga
                                                                   96
Leu Ser Leu Leu Met Glu Ser Ile Thr Thr Glu Glu Asp Glu Gly Gly
                                                      30
                                  25
             20
aag aga gta ata tot otg gga atg gga gac cca aca oto tac tog tgt
Lys Arg Val Ile Ser Leu Gly Met Gly Asp Pro Thr Leu Tyr Ser Cys
                              40
ttt cgt aca aca caa gtc tct ctt caa gct gtt tct gat tct ctt ctc
Phe Arg Thr Thr Gln Val Ser Leu Gln Ala Val Ser Asp Ser Leu Leu
    50
                                              60
                          55
tcc aac aag ttc cat ggt tac tct cct acc gtc ggt ctt ccc caa gct
Ser Asn Lys Phe His Gly Tyr Ser Pro Thr Val Gly Leu Pro Gln Ala
                                          75
                      70
 cga agg gca ata gca gag tat cta tcg cgt gat ctt cca tac aaa ctt
 Arg Arg Ala Ile Ala Glu Tyr Leu Ser Arg Asp Leu Pro Tyr Lys Leu
                                      90
                  85
 tca cag gat gat gtg ttt atc aca tcg ggt tgc acg caa gcg atc gat
                                                                    336
 Ser Gln Asp Asp Val Phe Ile Thr Ser Gly Cys Thr Gln Ala Ile Asp
                                                      110
                                 105
             100
 gta gca ttg tcg atg tta gct cgt ccc agg gct aat ata ctt ctt cca
                                                                    384
 Val Ala Leu Ser Met Leu Ala Arg Pro Arg Ala Asn Ile Leu Leu Pro
                              120
         115
 agg cct ggt ttc cca atc tat gaa ctc tgt gct aag ttt aga cac ctt
                                                                    432
 Arg Pro Gly Phe Pro Ile Tyr Glu Leu Cys Ala Lys Phe Arg His Leu
                                              140
                         135
     130
 gaa gtt cgc tac gtc gat ctt ctt ccg gaa aat gga tgg gag atc gat
                                                                    480
 Glu Val Arg Tyr Val Asp Leu Leu Pro Glu Asn Gly Trp Glu Ile Asp
                                          155
                     150
 145
```

	. •		/0 / 204	•0						2	24			•	г	JI/EFU	2/02472
C	tt eu	gat Asp	gct Ala	gtc Val	gag Glu 165	gct Ala	ctt Leu	gca Ala	gac Asp	gaa Glu 170	aac Asn	acg Thr	gtt Val	gct Ala	ttg Leu 175	gtt Val	528
Ş	tt al	ata Ile	aac Asn	cct Pro 180	ggt Gly	aat Asn	cct Pro	Суѕ	ggg Gly 185	aat Asn	gtc Val	tat Tyr	agc Ser	tac Tyr 190	cag Gln	cat His	576
t	tg Leu	atg Met	aag Lys 195	att	gcg Ala	gaa Glu	tcg Ser	gcg Ala 200	aaa Lys	aaa Lys	cta Leu	Gly	ttt Phe 205	ctt Leu	gtg Val	att Ile	624
2	gct Ala	gat Asp 210	gag Glu	gtt Val	tac Tyr	ggt Gly	cat His 215	ctt Leu	gct Ala	ttt Phe	ggt Gly	agc Ser 220	aaa Lys	ccg Pro	ttt Phe	gtg Val	672
]	cca Pro 225	atg Met	ggt Gly	gtg Val	ttt Phe	gga Gly 230	tct Ser	att Ile	gtt Val	cct Pro	gtg Val 235	ctt Leu	act Thr	ctt Leu	ggc	tct Ser 240	720
. 1	tta Leu	tca Ser	aag Lys	aga Arg	tgg Trp 245	ata Ile	gtt Val	cca Pro	ggt Gly	tgg Trp 250	cga Arg	ctc Leu	Gly ggg	tgg Trp	ttt Phe 255	gtc Val	768
	acc Thr	act Thr	gat Asp	cct Pro 260	Ser	ggt Gly	tcc Ser	ttt Phe	aag Lys 265	gac Asp	Pro	aag Lys	atc Ile	att Ile 270	gag Glu	agg Arg	816
	ttt Phe	aag Lys	aaa Lys 275	Туг	ttt Phe	gat Asp	att	ctt Leu 280	Gly	gga Gly	cca Pro	gct Ala	aca Thr 285	ttt Phe	att Ile	cag Gln	864
	gct Ala	gca Ala 290	Val	ccc Pro	act Thr	att	ttg Leu 295	Glu	. cag . Gln	acg Thr	gat	gag Glu 300	Ser	ttc Phe	tto Phe	aag Lys	912
	aaa Lys 305	Thr	tto Lev	g aac 1 Asr	tcg Ser	ttg Leu 310	Lys	aac Asn	tct Ser	tcg Ser	gat Asp 315	Ile	tgt Cys	tgt Cys	gac Asp	tgg Trp 320	960
	ato Ile	aag Lys	gag Glu	g att	cct Pro	Cys	att	gat Asp	tcc Ser	Ser 330	His	cga Arg	cca Pro	gaa Glu	. gga . Gly 335	tcc Ser	1008
	atg Met	gca : Ala	a atq	g ato t Med 340	t Val	aag Lys	g ctç s Lev	g aat 1 Asi	t cto Lev 345	ı Sei	tta Lev	a ctt 1 Lei	: gaa ı Glu	gat Ası 350	y va.	a agt l Ser	1056
	gac Asr	gat Ası	ate	c gad e Asj	c tto	c tgt e Cys	tto Phe	c aaq	g tta s Le	a gct 1 Ala	agg Arg	g gaa g Gli	a gaa u Glu	a tca ı Sei	a gto	c atc l Ile	1104

355 360 365

ctt ctt cct ggt acc gcg gtg ggg ctg aag aac tgg ctg agg ata acg
Leu Leu Pro Gly Thr Ala Val Gly Leu Lys Asn Trp Leu Arg Ile Thr
370 375 380

ttt gca gca gat gca act tcg att gaa gaa gct ttt aaa agg atc aaa 1200
Phe Ala Ala Asp Ala Thr Ser Ile Glu Glu Ala Phe Lys Arg Ile Lys
385 390 395 400

tgt ttc tat ctt aga cat gcc aag act caa tat cca acc ata t

1243

Cys Phe Tyr Leu Arg His Ala Lys Thr Gln Tyr Pro Thr Ile

405

410

<210> 12

<211> 414

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 12

Met Glu Asn Gly Ala Thr Thr Thr Ser Thr Ile Thr Ile Lys Gly Ile

1 5 10 15

Leu Ser Leu Leu Met Glu Ser Ile Thr Thr Glu Glu Asp Glu Gly Gly 20 25 30

Lys Arg Val Ile Ser Leu Gly Met Gly Asp Pro Thr Leu Tyr Ser Cys
35 40 45

Phe Arg Thr Thr Gln Val Ser Leu Gln Ala Val Ser Asp Ser Leu Leu 50 55 60

Ser Asn Lys Phe His Gly Tyr Ser Pro Thr Val Gly Leu Pro Gln Ala 65 70 75 80

Arg Arg Ala Ile Ala Glu Tyr Leu Ser Arg Asp Leu Pro Tyr Lys Leu 85 90 95

Ser Gln Asp Asp Val Phe Ile Thr Ser Gly Cys Thr Gln Ala Ile Asp 100 105 110

Val Ala Leu Ser Met Leu Ala Arg Pro Arg Ala Asn Ile Leu Leu Pro 115 120 125

Arg Pro Gly Phe Pro Ile Tyr Glu Leu Cys Ala Lys Phe Arg His Leu 130 135 140

Glu Val Arg Tyr Val Asp Leu Leu Pro Glu Asn Gly Trp Glu Ile Asp 145 150 155 160

Leu	Asp	Ala	Val	Glu 165	Ala	Leu	Ala	Asp	Glu 170	Asn	Thr	Val	Ala	Leu 175	Val
Val	Ile	Asn	Pro 180	Gly.	Asn	Pro	Cys	Gly 185	Asn	Val	Tyr	Ser	Туг 190	Gln	His
Leu	Met	Lys 195	Ile	Ala	Glu	Ser	Ala 200	Lys	Lys	Leu	Gly	Phe 205	Leu	Val	Ile
Ala	Asp 210	Glu	Val	Tyr	Gly	His 215	Leu	Ala	Phe	Gly	Ser 220	Lys	Pro	Phe	Val
Pro 225	Met	Gly	Val	Phe	Gly 230	Ser	Ile	Val	Pro	Val 235	Leu	Thr	Leu	Gly	Ser 240
Leu	Ser	Lys	Arg	Trp 245	Ile	Val	Pro	Gly	Trp 250	Arg	Leu	Gly	Trp	Phe 255	Val
Thr	Thr	Asp	Pro 260	Ser	Gly	Ser	Phe	Lys 265		Pro	Lys	Ile	Ile 270	Glu	Arg
Phe	Lys	Lys 275	Tyr	Phe	Asp	Ile	Leu 280	Gly	Gly	Pro	Ala	Thr 285		Ile	Gln
Ala	Ala 290	Val	Pro	Thr	Ile	Leu 295		Gln	Thr	Asp	Glu 300		Phe	Phe	Lys
Lys 305	Thr	Leu	Asn	Ser	Leu 310	Lys	Asn	Ser	Ser	Asp 315		Cys	Cys	Asp	Trp 320
·Ile	Lys	Glu	Ile	Pro 325	Cys	Ile	Asp	Ser	Ser 330		Arg	Pro	Glu	Gly 335	Ser
Met	Ala	Met	Met 340		Lys	Leu	Asn	Leu 345		Leu	Leu	Glu	Asp 350		Ser
Asp	Asp	355		Phe	Cys	Phe	260		Ala	Arg	Glu	Glu 365		Val	Ile
Leu	Leu 370		Gly	Thr	Ala	Val 375		Leu	Lys	Asn	380		Arg	Ile	Thr
Phe 385		Ala	Asp	Ala	Thr 390		: Ile	: Glu	ı Glu	395		Lys	Arg	, Ile	400
Cys	Phe	YÝI	Lev	405		: Ala	Lys	Thr	Glr 410		Pro	Thi	: Ile	· .	•

	•																•
<210	> 13														•		
<211	> 13	38															
<212														.*		•	
			lopsi	s th	alia	na											
			CDD						•	•							
-220	_													• •		•	
<220									•		•						
	> CI										•	• . •					
<222	> (1	.) (1338	()										. :		•	<i>:</i> .
	•						•										٠.
	> 13			•							٠.						10
atg	ggc	cac	caa	aac	gcc	gcc	gtt	tca	gag	aat	caa	aac	cat	gat	gac	1	±0
Met	Gly	His	Gln	Asn	Ala	Ala	Val	Ser	Glu	Asn	Gln	Asn	His	Asp	Asp	٠.	٠,
1				5		•			10					15			
		•				•											
aac	act	aca	tcg	tcg	ccg	gga	ttc	aag	ctc	gtc	gga	ttt	tcc	aag	ttc	9	96
Glv	Ala	Ala	Ser	Ser	Pro	Gly	Phe	Lys	Leu	Val	Gly	Phe	Ser	Lys	Phe		
0-1			20			-		25					· 30		•		•
										•						٠.	
~+~	202		aat	cca	aad	tát	gat	aaä	ttc	aaσ	att	aaq	cac	ttc	cat	:	144
gta	aya	Tura	Asn	Dro	Larc	Car	Acn	LVS	Phe	TVS	Val	Lvs	Ara	Phe	His		
vaı	Arg		ASII	PIO	цуь	Der	40	د رد	1110	_,_		45					
		35					40					10		٠	·		
				_							~+~	act	cat	cac	ttc		192
cac	atc	gag	ttc	tgg _	tgc	ggc	gac	gca	mb.	aac.	tral	712	Ara	7×4	Dhe	•	
His	Ile	Glu	Phe	Trp	Cys		Asp	Ala	THE	ASII		ALG	ALG	ALG	FIIC	·	
	50					55					60					•	**
	•																040
tcc	tgg	ggt	ctg	ggg	atg	aga	ttc	tcc	gcc	aaa	tcc	gat	ctt	tcc	acc		240
Ser	Trp	.Gly	Leu	Gly	Met	Arg	Phe	Ser	Ala	Lys	Ser	Asp	Leu	Ser	Thr		
65					70					75					80		
		•															
gga	aac	atg	gtt	cac	gcc	tct	tac	cta	ctc	acc	tcc	ggt	ġac	ctc	cga		288
Glv	Asn	Met	Val	His	Ala	Ser	Tyr	Leu	Leu	Thr	Ser	Gly	Asp	Leu	Arg		
			•	85					90					95			
															•		
tta	ctt	ttc	act	act	cct	tac	tet	cca	tct	ctc	tcc	gcc	gga	gag	att		336
			Thr														
PHE	пеп	FIIC	100		110	-7.	501	105					110				
			700					105							•		
						L _L		~~ ^	24+	++~	~at	Cac	aac	tet	tat		384
aaa	ccg	aca	acc	aca	gct	ECC.	acc	CCa	ayu	חשם	yau	TILG	Clar	eo.	Cve		-
Lys	Pro		Thr	Thr	AI.a	ser			Ser	PHE	ASD			261	Cys		
		115					120				•	125		·			
																	420
cgt	tcc	ttc	ttc	tct	tca	cat	ggt	ctc	ggt	gtt	aga	gcc	gtt	gcg	att		432
Arg	Ser	Phe	Phe	Ser	Ser	His	Gly	Leu	Gly	Val	Arg	Ala	Val	Ala	Ile		
	130					135			•		140						٠.
gaa	σta	gaa	gac	gca	gag	tca	gct	tto	tcc	atc	agt	gta	gct	aat	ggc		480
Glii	Val	Glii	Asp	Ala	Glu	Ser	Ala	Phe	Ser	Ile	Ser	Val	Ala	Asn	Gly		
					150				_	155					160		
145					100			•								٠.	

	٠.	•				,				•							
9	gct	att	cct	tcg	tcg	cct	cct	atc	gtc	ctc	aat	gaa	gċa	gtt	acg	atc	528
	Ala	Ile	Pro	Ser	Ser	Pro	Pro	Ile	Val	Leu	Asn	Glu	Ala	Val	Thr	Ile	
			•		165					170					175		
										•							
,	act	gag	att	aaa	cta	tac	ggc	gat	gtt	gtt	ctc	cga	tat	gtt	agt	tac	576
	Ala	Glu	Val	·Lvs	Leu	Tvr	Gly	Asp	Va1	Val	Leu	Arg	Tyr	Val	Ser	Tyr	
•				180		-4.	_		185					190			
								•				٠.	·				
	222	aca.	raa	gat	acc	gaa	aaa	tcc	gaa	ttc	ttg	cca	ggg	ttc	gag	cgt	624
	Tara	λla	Glu	Asp	Thr	Glu	Lvs	Ser	Glu	Phe	Leu	Pro	Gly	Phe	Glu	Arg	
:	цуs	ALG	195	, LDF			2	200					205			•	
			175											•			
	~+=	~~~	rat.	aca	tcg	tca	ttc	cca	tta	gat	tat	aat	atc	cgg	cgg	ctt	672
	yca wal	Clu	Acn	λla	Ser	Ser	Phe	Pro	Leu	Asp	Tvr	Glv	Ile	Arg	Arg	Leu	
	vaı	210	nsp	ALG	DCI	001	215	, -		- - -		220			_		
		210		,			2.2										
		a. a	~~~	~+~	gga	220	att.	cct	Gad	ctt	aat.	cca	act	tta	act	tat	720
	gac	Cac	37-	gcg	Gly	Acn	Wal	Dro	Glu	Len	Glv	Pro	Ala	Leu	Thr	Tvr	
		пте	Ala	val	GTA	230	Val	110	:		235			-		240	
	225					230											
				.	act	~~+	+++		caa	.ttc	aca	αaα	ttc	aca	σca	gac	768
	gta	gcg	999	75-	Thr	ggt	Dho	uic.	Cln	Dhe	Δla	Glu	Phe	Thr	Ala	Asp	
	val	Ala	GTA	Pne		GTĀ	Pile	птэ	GIII	250	ALG	Ģ.Lu			255		
					245					230		•					•
									+ + ~	-at	tas	aca	ata	cta	act	agg	816
	gac	gtt	gga	acc	gcc	gag	age	ggt	Ton	aat	Cor	ycy Xla	y cc	T.e.ii	Δla	Ser	00
	Asp	Val	Gly		Ala	GIU	ser	GIY		ASII	Ser	Ala	Val	270	ALG	DCL	
				260					265				•	270			•
											~~~	<b>a</b> aa	ata	<b>~</b>	aas	202	864
	aat	gat	gaa	atg	gtt	CCC	cta -	ccg	acc	aac	gay	Dwa	y Ly	ui c	Glar	Thr	. 001
	Asn	Asp		Met	Val	Leu	Leu	_		ASII	GIU	PIO	285	птэ	GTA	1111	
			275					280			•		203				
		•							44-				220	~==	aac	aca	912
	aag	agg	aag	agt	cag	att	cag	acg	tat	ttg	gaa	ttic	aac aac	Clu	Clu	γca	
	Lys		Lys	Ser	Gln	IIe		unr	JĀI	ren	GIU		ASII	GIU	GĖŽ	VIG	
		290		•			295				•	300					
			•												200	ata	960
	aga	cta	caa	cat	ctg	gct	ctg	atg	agt	gaa	gac	ata	- בנכ	agg	mb-	tou	900
	Gly	Leu	Gln	His	Leu		Leu	Met	Ser	GIU			Pne	Arg	THE	320	
	305				·	310					315					320	
		•												<u> </u>			1008
	aga	gag	atg	agg	aag	agg	agc	agt	att	gga	gga	LTC	gac	77	acg	CCL	1000
	Arg	Glu	Met	Arg	Lys	Arg	Ser	Ser	Ile			Pne	Asp	Pne			•
				•	325					330					335		
							•	•	·		·						1056
	tet	cct	ccg	cct	act	tac	tac	cag	aat	cto	aag	aaa	. cgg	gtc	ggc	gac	1056
	Ser	Pro	Pro	Pro	Thr	Tyr	Tyr	Glr			Lys	Lys	Arg			Asp	
				340	)			•	345	i .		•		350			•
								•									
	gtg	cto	ago	gat	gat	cag	ato	aag	gaç	r tgt	gag	gaa	tta	ggg	att	ctt	1104
	Va1	Lev	. Ser	Ası	) Asp	Glr	Ile	Lys	s Glu	і Суз	Glu	ı Glu	Leu	Gly	Ile	Leu	
			•														

ota	dac	aga	gat	gat	caa	ggg	acg	ttg	ctt	caa	atc	ttc.	aca	aaa	cca	1152
Val .	yac Aen	Ara	Asp	Asp	Gln	Glv	Thr	Leu	Leu	Gln.	Ile	Phe	Thr	Lys	Pro	
_	370	9		<u>-</u> -		375	•				380					
	310															
cta	~~+	as c	aaa	cca	aca.	ata	ttt	ata	σaσ .	ata	atc	caq	aga	gta	gga	1200
Leu	ggı	yac 3an	ayy axx	Dro	whr	Tla	Dhe	Tle	Glu	Tle	Tle	Gln	Ara	Val	Gly	
	GTĀ	ASD	ALG	PLŲ	390	110	1,110			395					400	•
385					390					333		•				
tgc				~~+	~~~	~==		ńee	act	tac	car	agt	ααа	σσa	tat	1248
tgc	atg	atg	aaa	yat	gay	Clu	232	Luc	31a	Tur	Gln	Ser	Glv	Glv	Cys .	
Cys	Met	Met	тĀг		Gru	GLU	GIY	пуз	410	TYL	GLII	501		415	<b>-</b>	• • •
				405			٠.		#T0				•			
								+a+	~~~	ata	++~	aan	tcc	att	σaa.	1296
ggt	ggt.	בכנ	ggc.	aaa	ggc	aat	בננ	200	gay	Tarr	Dho	Tara	Cor	מוד	Glu	
Gly	Gly	Phe		Lys	GIA	Asn	Pne			neu	Pile	шуъ	430	116	GIU	
			420					425.					430			
												~~~	*~~		٠	1338
							gcc						Lya			1330
Glu	Tyr		Lys	Thr	Leu	Glu	Ala	гуѕ	GIN	Leu						
		435					440			:		445				
															:	
														•		
<210																
<211																
<212																
<213	3> A1	rabio	lops:	is th	nalia	ana										
						•		•				•	·		-	
)> 14			_			7		Q1	3	01	7 ~~	wi c	y car	N CTO	•
Met	Gly	His	Gln		Ala	Ala	Val	ser		ASII	GIII	WPII	UTS	15	nsp	
1				5					10					15		
Gly	Ala	בות						_		1	a1	Dh -	G	Tarà	Dho	
		Ala		Ser	Pro	Gly	Phe		Leu	Val	Gly	Phe		Lys	Phe	
		Ala	Ser 20	Ser	Pro	Gly	Phe	Lys 25	Leu	Val	Gly	Phe	Ser 30	Lys	Phe	
			20				•	25				•	30			
Val	Arg		20				Asp	25				Lys	30 Arg			
Val	Arg		20				•	25				•	30 Arg			
	,	Lys 35	20 Asn	Pro	Lys	Ser	Asp 40	25 Lys	. Phe	Lys	Val	Lys 45	30	Phe	His	
	,	Lys 35	20 Asn	Pro	Lys	Ser	Asp 40	25 Lys	. Phe	Lys	Val	Lys 45	30	Phe		*
	,	Lys 35	20 Asn	Pro	Lys	Ser	Asp 40	25 Lys	. Phe	Lys	Val	Lys 45	30	Phe	His	*
His	Ile 50	Lys 35 Glu	20 Asn Phe	Pro	Lys Cys	Ser Gly 55	Asp 40 Asp	25 Lys Ala	Phe Thr	Lys Asn	Val Val 60	Lys 45 Ala	30 Arg	Phe	His Phe	*
His	Ile 50	Lys 35 Glu	20 Asn Phe	Pro	Lys Cys	Ser Gly 55	Asp 40 Asp	25 Lys Ala	Phe Thr	Lys Asn	Val Val 60	Lys 45 Ala	30 Arg	Phe	His Phe Thr	*
His	Ile 50	Lys 35 Glu	20 Asn Phe	Pro	Lys Cys	Ser Gly 55	Asp 40 Asp	25 Lys Ala	Phe Thr	Lys Asn	Val Val 60 Ser	Lys 45 Ala	30 Arg	Phe	His Phe	*
His Ser 65	Ile 50	Lys 35 Glu Gly	20 Asn Phe Leu	Pro Trp Gly	Lys Cys Met 70	Ser Gly 55 Arg	Asp 40 Asp	25 Lys Ala Ser	Phe Thr	Lys Asn Lys 75	Val Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	30 Arg Arg	Phe Arg	His Phe Thr 80	*
His Ser 65	Ile 50	Lys 35 Glu Gly	20 Asn Phe Leu	Pro Trp Gly	Lys Cys Met 70	Ser Gly 55 Arg	Asp 40 Asp	25 Lys Ala Ser	Phe Thr	Lys Asn Lys 75	Val Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	30 Arg Arg	Phe Arg Ser	His Phe Thr 80 Arg	*
His Ser 65	Ile 50	Lys 35 Glu Gly	20 Asn Phe Leu	Pro Trp Gly	Lys Cys Met 70	Ser Gly 55 Arg	Asp 40 Asp	25 Lys Ala Ser	Phe Thr	Lys Asn Lys 75	Val Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	30 Arg Arg	Phe Arg	His Phe Thr 80 Arg	*
His Ser 65 Gly	Ile 50 Trp Asn	Lys 35 Glu Gly Met	20 Asn Phe Leu Val	Pro Trp Gly His	Lys Cys Met 70	Gly 55 Arg	Asp 40 Asp Phe	25 Lys Ala Ser	Thr Ala Leu 90	Lys Asn Lys 75 Thr	Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	Arg Arg Leu Asp	Phe Arg Ser Leu	His Phe Thr 80 Arg	*
His Ser 65 Gly	Ile 50 Trp Asn	Lys 35 Glu Gly Met	20 Asn Phe Leu Val	Pro Trp Gly His	Lys Cys Met 70	Gly 55 Arg	Asp 40 Asp Phe	25 Lys Ala Ser	Thr Ala Leu 90	Lys Asn Lys 75 Thr	Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	Arg Arg Leu Asp	Phe Arg Ser Leu	His Phe Thr 80 Arg	*
His Ser 65 Gly	Ile 50 Trp Asn	Lys 35 Glu Gly Met	20 Asn Phe Leu Val	Pro Trp Gly His	Lys Cys Met 70	Gly 55 Arg	Asp 40 Asp Phe	25 Lys Ala Ser	Thr Ala Leu 90 Ser	Lys Asn Lys 75 Thr	Val 60 Ser	Lys 45 Ala Asp	Arg Arg Leu Asp	Phe Arg Ser Leu 95	His Phe Thr 80 Arg	*

30 "

Lys Pro Thr Thr Thr Ala Ser Ile Pro Ser Phe Asp His Gly Ser Cys

Arg Ser Phe Phe Ser Ser His Gly Leu Gly Val Arg Ala Val Ala Ile

Glu Val Glu Asp Ala Glu Ser Ala Phe Ser Ile Ser Val Ala Asn Gly

Ala Ile Pro Ser Ser Pro Pro Ile Val Leu Asn Glu Ala Val Thr Ile

Ala Glu Val Lys Leu Tyr Gly Asp Val Val Leu Arg Tyr Val Ser Tyr . 185

Lys Ala Glu Asp Thr Glu Lys Ser Glu Phe Leu Pro Gly Phe Glu Arg

Val Glu Asp Ala Ser Ser Phe Pro Leu Asp Tyr Gly Ile Arg Arg Leu

Asp His Ala Val Gly Asn Val Pro Glu Leu Gly Pro Ala Leu Thr Tyr

Val Ala Gly Phe Thr Gly Phe His Gln Phe Ala Glu Phe Thr Ala Asp

Asp Val Gly Thr Ala Glu Ser Gly Leu Asn Ser Ala Val Leu Ala Ser

Asn Asp Glu Met Val Leu Leu Pro Ile Asn Glu Pro Val His Gly Thr

Lys Arg Lys Ser Gln Ile Gln Thr Tyr Leu Glu His Asn Glu Gly Ala

Gly Leu Gln His Leu Ala Leu Met Ser Glu Asp Ile Phe Arg Thr Leu

Arg Glu Met Arg Lys Arg Ser Ser Ile Gly Gly Phe Asp Phe Met Pro

Ser Pro Pro Pro Thr Tyr Tyr Gln Asn Leu Lys Lys Arg Val Gly Asp

Val Leu Ser Asp Asp Gln Ile Lys Glu Cys Glu Glu Leu Gly Ile Leu

Val Asp Arg Asp Asp Gln Gly Thr Leu Leu Gln Ile Phe Thr Lys Pro

PCT/EP02/02492

															•	
Leu 385	Gly	Asp	Arg	Pro	Thr 390	Ile	Phe	Ile	Glu	Ile 395	Ile	Gln	Arg	Val	Gly 400	
Сув	Met	Met	Lys	Asp 405	Glu	Glu	Gly	Lys	Ala 410	Tyr	Gln	Ser	Gly	Gly 415	Cys	
Gly	Gly	Phe	Gly 420	Lys	Gly	Asn	Phe	Ser 425	Glu	Leu	Phe	Lys	Ser 430	Ile	Glu	
Glu	Tyr	Glu 435	Lys	Thr	Leu	Glu	Ala 440	Lys	Gln	Leu	Val	Gly 445		. •		
-21 (0> 15	•								_		·			 	•
<21	1> 1: 1> 1: 2> Di	.82								•			· · ·	•		
	3> A1		lops:	is th	nalia	ina		•		• .					·	• • •
<220 <22	0> 1> Cİ	os .								. :						
<22	2> (1	L)	(118	2)										• .	:	
	0> 15															
Met	gag Glu	tct Ser	ctg Leu	Leu	tct Ser	agt Ser	tct Ser	tct Ser	Leu	gtt Val	tcc Ser	gct Ala	gct Ala	ggt Gly	Gly	48
1				5				•	10					15		
									a+a	a n a	+ ~ +	++ =	tas	ma a	atc	96
														gaa Glu		
Pne	Cys	Trp	ьуs 20	гур	GIII	ASII	neu	25	Бец	1140	DCT.		30	014		
cga	gtt	ctg	cgt	tgt	gat	tcg	agt	aaa	gtt	gtc	gca	aaa	ccg	aag	ttt	144
Arg	Val	Leu	Arg	Cys	Asp	Ser	Ser	Lys	Val	Val	Ala	Lys	Pro	Lys	Phe	
		35					40				٠	45				
														ttg		192
Arg	Asn 50	Asn	Leu	Val	Arg	Pro 55	Asp	Gly	Gln	GIA	Ser 60	ser	rea	Leu	Leu	
									~++	aat	acc	act	aca	aat	carr	240
tat	cca	aaa	cat	aaq	tcg	aga	CCC	cgg	guu	auc	guu	acc	9-9	ggc		
	cca Pro													Gly		
	Pro															
Tyr 65 ccc	Pro gag	Lys gct	His	Lys gac	Ser 70 tcg	Arg	Phe	Arg	Val cag	Asn 75 aag	Ala	Thr	Ala	Gly gac	Gln 80 tcg	288
Tyr 65 ccc	Pro gag	Lys gct	His	Lys gac	Ser 70 tcg Ser	Arg	Phe	Arg	Val cag	Asn 75 aag Lys	Ala	Thr	Ala	Gly	Gln 80 tcg	288
Tyr 65 ccc Pro	Pro gag Glu	Lys gct Ala	His ttc Phe	Lys gac Asp 85	Ser 70 tcg Ser	aat Asn	Phe agc Ser	aaa Lys	cag Gln 90	Asn 75 aag Lys	tct Ser	Thr ttt Phe	Ala aga Arg	gac Asp 95	80 tcg Ser	
Tyr 65 ccc Pro	Pro gag Glu	Lys gct Ala gcg	ttc Phe	Lys gac Asp 85	Ser 70 tcg Ser	Arg aat Asn	Phe agc Ser	Arg aaa Lys agg	cag Gln 90	Asn 75 aag Lys	tct Ser	Thr ttt Phe	aga Arg	gac Asp	Gln 80 tcg Ser	288 336

100 105 110

					٠.										•	
at a	ctt	200	att	tta	tct	αta	tct	tte	tta	gca	ota	gag	aaσ	att	tct	384
	Leu															
vaı	пеп	115	116	Dea	DOL.	, , , , ,	120					125				
		113							٠.							
~à+	ata	tat	cct	tta	ctt	ttc	act	aac	atc	t.t.a	gag	act	att	att	σca	432
	Ile															
ASD	130	Ser	FIO	neu	LCu	135				•	140		,			
	130		•							•		,				
· «at	ata	2+~	ato	220	att	tac	ata	att.	aaa	cta	aat	caq	tta	tct	gat	480
	Leu															
145		1100	. 1100	1	150	-1-	-,		4	155					160	
143	•						•								٠.	
att	gaa	ata	gat	. aaσ	att	aac	aaq	ccc	tat	ctt	cca	ttg	gca	tca	gga	528
	Glu															
VUI				165					170					175	_	
							•						•			
raa	tat	tet	att	aac	acc	aac	att	άca	ata	gta	gct	tcc	ttc	tcc	atc	576
															Ile .	
	-3-		180					185				•	190			
ato	agt	ttc	taa	ctt	aga	tgg	att	gtt	ggt	tca	tgg	cca	ttg	ttc	tgg	624
	Ser															
		195	-		-	_	200					205				
											•					
act	ctt	ttt	ata	agt	ttc	atg	ctc	ggt	act	gca	tac	tct	atc	aat	ttg	672
	Leu															
	210					215					220					-
									•						•	
cca	ctt	tta	cgg	·tgg	aaa	aga	ttt	gca	ttg	gtt	gca	gca	atg	tgt	atc	720
Pro	Leu	Leu	Arg	Trp	Lys	Arg	Phe	Ala	Leu	Val	Ala	Ala	Met	Cys	Ile	
225					230					235					240	
					•					•	•					
ctc	gct	gtc	cga	gct	att	att	gtt	caa	atc	gcc	ttt	tat	cta	cat	att	768
Leu	Ala	Val	Arg	Ala	Ile	Ile	Val	Gln	Ile	Ala	Phe	Tyr	Ļeu	His	Ile	
				245					250		•			255		
cag	aca	cat	gtg	ttt	gga	aga	cca	atc	ttg	ttc	act	agg	cct	ctt	att	816
Glr	Thr	His	Val	Phe	Gly	Arg	Pro	Ile	Leu	Phe	Thr	Arg	Pro	Leu	Ile	
			260					265					270			
tto	gcc	act	gcg	ttt	atg	agc	ttt	ttc	tct	gtc	gtt	att	gca	ttg	ttt	864
Phe	a Ala	Thr	Ala	Phe	Met	Ser	Phe	Phe	Ser	Val	Val	Ile	Ala	Leu	Phe	
		275				•	280					285				
	gat															912
	. Asp															
	290					295					300					

										•	,,						
	tta	tct	αta	act	ctg	aat	cag	aaa	cgg	gtg	ttt	tgg	aca	tgt	gtt	aca	960
	nha	Cor	Tral	Thr.	Leu	Glv	Gln	Lvs	Arm	Val	Phe	Ψrn	Thr	Cvs	Val	Thr	
		Ser	vai	TIIL	Dea		Gin	טעם	9	V 4.1	315	P		-1-		320	•
	305					310			٠.		212				•	320	
								٠.		. •		٠ .					
i	cta	ctt	caa	atg	gct	tac	gct	gtt	gca	att	cta	gtt.	gga	gcc	aca	tct	1008
	T. 11	T.e11	Gln	Met	Ala	Tvr	Ala	Val	Ala	Ile	Leu	Val	Gly	Ala	Thr	Ser	•
	ьси		· · · · ·		325	-4		•		330			_		335		
				•	343		•			330		•					
										•							1056
					agc												1056
	Pro	Phe	Ile	Trp	Ser	Lys	Val	Ile	Ser	Val	Val	Gly	His	Val	Ile	Leu	
				340		_			345			·		350		• . •	•
		•		240								•					
							•										1104
					tgg												1104
	Ala	Thr	Thr	Leu	Trp	Ala	Arg	Ala	Lys	Ser	Val	Asp	Leu	Ser	Ser	Lys	
			355				·	360					365				
			555				•	-						· ·	•		•
																~~~	1152
	acc	gaa	ata	act	tca	tgt	tat	atg	ttc	ata	cgg	aag	CLC	-	Lat	yca 	1172
	Thr	Glu	Ile	Thr	Ser	Cys	Tyr	Met	Phe	Ile	Trp	Lys	Leu	Phe	Tyr	Ala	
		370					375		٠.			380	•			•	
										+~>							1182
					tta	•	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			Lya	:						1.00
	Glu	Tyr	Leu	Leu	Leu	Pro	Phe	Leu	Lys							:	
	385					390					٠				•		
									•			•					
																•	
			_														
		0> 1				•											
		0> 1: 1> 3:														. • .	
	<21		93		•	•									٠.		
	<21:	1> 3: 2> P	93 RT	ദരന	is ti	hali	ana						· :		٠	. * •	
	<21:	1> 3: 2> P	93 RT	dops	is t	halia	ana						· ;			. * .	
	<21: <21: <21:	1> 3: 2> P: 3> A:	93 RT rabi	dops	is ti	halia	ana						· ;	• ,		. • •	
	<21: <21: <21: <40	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1	93 RT rabio													g).	
	<21: <21: <21: <40	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1	93 RT rabio		is ti Leu			Ser	Ser	Leu	Val	Ser	Ala	Ala		Gly	
	<21: <21: <21: <40	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1	93 RT rabio					Ser	Ser	Leu 10		Ser	Ala	Ala	Gly 15	Gly	
	<21. <21. <21. <40. Met	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1	93 RT rabio		Leu			Ser	Ser			Ser	Ala	Ala		Gly	
	<21 <21 <21 <40 Met	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu	93 RT rabio 6 Ser	Leu	Leu 5	Ser	Ser			10	•		•		15		
	<21 <21 <21 <40 Met	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu	93 RT rabio 6 Ser	Leu	Leu 5 Lys	Ser	Ser		Lys	10 Leu	•		•	Ser	15		
	<21 <21 <21 <40 Met	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu	93 RT rabio 6 Ser	Leu	Leu 5 Lys	Ser	Ser			10 Leu	•		•		15		
	<21 <21 <21 <40 Met	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu	93 RT rabio 6 Ser	Leu	Leu 5 Lys	Ser	Ser		Lys	10 Leu	•		•	Ser	15		
	<21. <21. <21. <40. Met 1.	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp	Leu Lys 20	Leu 5 Lys	Ser	Ser	Leu	Lys 25	10 Leu	His	Ser	Leu	Ser 30	15 Glu	Ile	
	<21. <21. <21. <40. Met 1.	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp	Leu Lys 20	Leu 5 Lys	Ser	Ser	Leu	Lys 25	10 Leu	His	Ser	Leu	Ser 30	15 Glu	Ile	
	<21. <21. <21. <40. Met 1.	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp	Leu Lys 20	Leu 5 Lys	Ser	Ser	Leu	Lys 25	10 Leu	His	Ser	Leu	Ser 30	15 Glu	Ile	
	<21: <21: <40: Met 1 Phe	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp Leu 35	Lys 20 Arg	Leu 5 Lys Cys	Ser Gln Asp	Ser Asn Ser	Leu Ser 40	Lys 25 Lys	10 Leu Val	His Val	Ser Ala	Leu Lys 45	Ser 30 Pro	15 Glu Lys	Ile Phe	
	<21: <21: <40: Met 1 Phe	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp Leu 35	Lys 20 Arg	Leu 5 Lys	Ser Gln Asp	Ser Asn Ser	Leu Ser 40	Lys 25 Lys	10 Leu Val	His Val	Ser Ala	Leu Lys 45	Ser 30 Pro	15 Glu Lys	Ile Phe	
	<21: <21: <40: Met 1 Phe	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys Val	93 RT rabio 6 Ser Trp Leu 35	Lys 20 Arg	Leu 5 Lys Cys	Ser Gln Asp	Ser Asn Ser	Leu Ser 40	Lys 25 Lys	10 Leu Val	His Val	Ser Ala	Leu Lys 45	Ser 30 Pro	15 Glu Lys	Ile Phe	
	<21: <21: <40: Met 1 Phe	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys	93 RT rabio 6 Ser Trp Leu 35	Lys 20 Arg	Leu 5 Lys Cys	Ser Gln Asp	Ser Asn Ser	Leu Ser 40	Lys 25 Lys	10 Leu Val	His Val	Ser Ala Ser	Leu Lys 45	Ser 30 Pro	15 Glu Lys	Ile Phe	
	<21. <21. <21. <40 Met 1 Phe Arg	1> 3: 2> P: 3> A: 0> 1 Glu Cys Val Asn 50	93 RT rabio 6 Ser Trp Leu 35	Leu Lys 20 Arg	Leu 5 Lys Cys	Ser Gln Asp	Ser Asn Ser Pro	Leu Ser 40	Lys 25 Lys Gly	10 Leu Val Gln	His Val Gly	Ser Ala Ser 60	Leu Lys 45 Ser	Ser 30 Pro	15 Glu Lys Leu	Ile Phe Leu	

Pro Glu Ala Phe Asp Ser Asn Ser Lys Gln Lys Ser Phe Arg Asp Ser 85 90 95

70

65

80

Leu Asp Ala Phe Tyr Arg Phe Ser Arg Pro His Thr Val Ile Gly Thr

Val Leu Ser Ile Leu Ser Val Ser Phe Leu Ala Val Glu Lys Val Ser Asp Ile Ser Pro Leu Leu Phe Thr Gly Ile Leu Glu Ala Val Val Ala Ala Leu Met Met Asn Ile Tyr Ile Val Gly Leu Asn Gln Leu Ser Asp Val Glu Ile Asp Lys Val Asn Lys Pro Tyr Leu Pro Leu Ala Ser Gly Glu Tyr Ser Val Asn Thr Gly Ile Ala Ile Val Ala Ser Phe Ser Ile Met Ser Phe Trp Leu Gly Trp Ile Val Gly Ser Trp Pro Leu Phe Trp 200 : Ala Leu Phe Val Ser Phe Met Leu Gly Thr Ala Tyr Ser Ile Asn Leu Pro Leu Leu Arg Trp Lys Arg Phe Ala Leu Val Ala Ala Met Cys Ile -235 Leu Ala Val Arg Ala Ile Ile Val Gln Ile Ala Phe Tyr Leu His Ile Gln Thr His Val Phe Gly Arg Pro Ile Leu Phe Thr Arg Pro Leu Ile Phe Ala Thr Ala Phe Met Ser Phe Phe Ser Val Val Ile Ala Leu Phe Lys Asp Ile Pro Asp Ile Glu Gly Asp Lys Ile Phe Gly Ile Arg Ser Phe Ser Val Thr Leu Gly Gln Lys Arg Val Phe Trp Thr Cys Val Thr Leu Leu Gln Met Ala Tyr Ala Val Ala Ile Leu Val Gly Ala Thr Ser : Pro Phe Ile Trp Ser Lys Val Ile Ser Val Val Gly His Val Ile Leu

Ala Thr Thr Leu Trp Ala Arg Ala Lys Ser Val Asp Leu Ser Ser Lys

Thr Glu Ile Thr Ser Cys Tyr Met Phe Ile Trp Lys Leu Phe Tyr Ala 370 375 380

Glu Tyr Leu Leu Leu Pro Phe Leu Lys 385 390

<210> 17

<211> 1509

<212> DNA

<213> Nicotiana tabacum

20

<220>

<221> CDS

<222> (1) .. (1395)

<400> 17

atg gct tcc att gct ctc aaa act ttc acc ggc ctc cgt caa tcc tcg
Met Ala Ser Ile Ala Leu Lys Thr Phe Thr Gly Leu Arg Gln Ser Ser

1 5 10 15

ccg gaa aac aat tcc att act ctt tct aaa tcc ctc ccc ttc acc caa 96
Pro Glu Asn Asn Ser Ile Thr Leu Ser Lys Ser Leu Pro Phe Thr Gln

25

acc cac cgt agg ctc cga atc aat gct tcc aaa tcc agc cca aga gtc 144
Thr His Arg Arg Leu Arg Ile Asn Ala Ser Lys Ser Ser Pro Arg Val
35 40 45

ggc gcc gcc gct gaa aca ctc gcc aag gga gga att gaa acc ttc tta 240 Gly Ala Ala Ala Glu Thr Leu Ala Lys Gly Gly Ile Glu Thr Phe Leu 65 70 75 80

atc gaa cgc aaa atg gac aac tgc aaa ccc tgc ggt ggg gcc atc cca 288

Ile Glu Arg Lys Met Asp Asn Cys Lys Pro Cys Gly Gly Ala Ile Pro

85 90 95

ctt tgc atg gtg gga gaa ttt gac ctc cct ttg gat atc att gac cgg 336 Leu Cys Met Val Gly Glu Phe Asp Leu Pro Leu Asp Ile Ile Asp Arg 100 105 110

aaa gtt aca aag atg aag att tee eea tee aac gtt get gat 384
Lys Val Thr Lys Met Lys Met Ile Ser Pro Ser Asn Val Ala Val Asp
115 120 125

att ggt cag act tta aag cct cac gag tac atc ggt atg gtg cgc cgc 432

										•					•	
Ile	Gly 130	Gln	Thr	Leu	Lys	Pro 135	His	Glu	Tyr	Ile	Gly 140	Met	Val	Arg	Arg	
	gta Val										Ala					480
	gtt Val															· 528
	gca Ala															576
	gcg Ala															624
	ggt Gly 210															672
	tac Tyr															720
	aag Lys															768
	cct															816
	ggc															864
	gct Ala 290						Asp									912
	cgg Arg					Pro					Pro					960
	caa Gln				Ala					Ala					Thr	1008

																•
aaa	tat	tca	aac	gaa	ggg	att	tac	ttc	gcg	gca	aag	agt	gga	cgt	atg	1056
							Tyr									٠.
пур	Cyb	Ser	340		0-1			345.					350	_		
	•		340					J=J.	• • •	•		٠.				
	•							•								1104
							ggg									1104
Cvs	Ala	Glu	Ala	Ile	Val	Glu	Gly	Ser	Glu	Met	Gly	Lys	Arg	Met	Val	· · · · .
-		355			•		360					365		٠		,
						:					•				•	
			ant-	++~	200	224	tat	tta	marr.	222	t aa	σac	aaσ	act	tat	1152
																•
Asp		Ser	Asp	ьeu	Arg		Tyr	ьеи	GIU	пув		veh	пуъ		-3-	
	370					375			•		380			•	•	• • •
														•		
tgg	cca	acg	tac	aag	gtg	ctt	gat	ata	ttg	cag	aag	gta	ttt	tac	agg	1200
							Asp									
385			- 4	-	390					395			• :		400 .	
363					330			•			•		٠.		•	
										-	+~~	~~=	an t	as a	tat '	1248
tcg	aat	ccg	gcg	agg	gaa	gca	בכנ	gtt	gaa	aty	Lyc	yca	yac	gag	tat	
Ser	Asn	Pro	Ala	Arg	Glu	Ala	Phe	Val		Met	Cys	ALA	Asp		TYL	
				405					410					415		
										:		•				
ata	cag	aaq	ato	aca	ttt	gac	agc	tat	ttg	tac	aag	aaa	gta	gca	cca	1296
															Pro ·	
Val	GIII	цуз		1111	1110	1105	502	425		-1-	1-	-1 -	430			•
			420					423			-		100		•	
													_ 4.4.			1244
							aag									1344
Gly	Asn	Pro	Ile	Glu	Asp	Leu	Lys	Leu	Ala	Val	Asn	Thr	Ile	Gly	Ser	
		. 435					440					445				
tta	ata.	aga	act	aat	σca	cta	aga	agg	gaa	ato	gac	aag	ctc	agt	gta	1392
															Val	
neu			Ατα	Poli	Alu	455	nry	,,,,,		1100	460	~,~	:-			
	450		•			455					400					
											•					1 4 4 5
taa	gaa	gatt	aac	agca	ttaa	ta t	tttc	ttgt	a at	tgaa	ggat	tta	tttc	tca		1445
											٠					
465								,								
										•						•
a a +	tact	cta	taaa	cacc	++ +	cate	ctac	c tt	taat	сааа	ttt	atot	aac	ttca	taatti	1505
aat	tact	ctg	Laua	cacc		caco	ÇÜĞÜ			<b>-</b> 99-		5-				
												٠.				1509
gag	C						•		-							1303
											•					
<21	.0> 1	.8														•
	1> 4														•	

<211> 464

<212> PRT

<213> Nicotiana tabacum

<400> 18

Met Ala Ser Ile Ala Leu Lys Thr Phe Thr Gly Leu Arg Gln Ser Ser 1 5 10 15

					٠.											
	Pro	Glu	Asn	Asn	Ser	Ile	Thr	Leu	Ser	Lys	Ser	Leu	Pro	Phe	Thr	Gln
				20					25	•				.30		
									•				•			
	Thr	His	Arg	Arg	Leu.	Arg	Ile	Asn	Ala	Ser	Lys	Ser	Ser	Pro	Arg	Val
			35					40					45			
										·.			•			
	Asn	Glv	Arg	Asn	Leu	Arg	Val	Ala	Val	Val	Gly	Gly	Gly	Pro	Ala	Gly
		50					55					60				
													•			
•	Gly	Ala	Ala	Ala	Glu	Thr	Leu	Ala	Lys	${\tt Gly}$	Gly	Ile	Glu	Thr	Phe	Leu
٠.	65					70					75					80
	•	•						٠.				•				
	Ile	Glu	Arg	Lys	Met	Asp	Asn	Cys	Lys	Pro	Cys	Gly	Gly	Ala	·Ile	Pro
•					85					90					95	•
		•											٠.			
	Leu	Суз	Met	Val	Gly	Glu	Phe	Asp	Leu	Pro	Leu	Asp	Ile		Asp	Arg
				100					105					110		
									•			_			1	
	Lys	Val	Thr	Lys	Met	Lys	Met		Ser	Pro	Ser	Asn		Ala	vaı	Asp
			115					120		•			125		•	
			_				_	'			<b>~</b> 7.	Ġ3	16-k	tra 1	7.~~	7~~
	Ile		Gln	Thr	Leu	Lys		His	GIU	ıyr	TTE	140	mec	val	ALG	Arg
		130					135					140		•		•
			_			<b></b>	T	3	3.00	7 ~~	י הוא	λ1=	Glu	λ1a	Glv	Ala
		Val	Leu	Asp	Ala		ьeu	ALG	Asp	'nια	155		Giu		<b>0</b> -7	Ala 160
٠.	145					150	•				100		•			
	Cox	77-1	TON	λċn	Gly	T.011	Dhe	T.eu	Lvs	Met	Asp	Met	Pro	Lvs	Ala	Pro
	Ser	vaı	Leu	ASII	165		1110	100		170				•	175	*
					103											
	· Agn	λla	Pro	ጥνጕ	Va1	Leu	His	Tvr	Thr	Ala	Tyr	Asp	Ser	Lys	Thr	Asn
•	11011	1114		180			-:		185		_	-		190		
						•			: .					•		
	Glv	Ala	Glv	Glu	Lys	Arg	Thr	Leu	Glu	. Val	Asp	Ala	Val	Ile	Gly	Ala
	2		195		-			200					205			
												٠.				
	Asp	Gly	Ala	Asn	Ser	Arg	Val	Ala	Lys	Ser	Ile	Asn	Ala	Gly	Asp	Tyr
		210					215				•	220				
						•										
	Glu	Tyr	Ala	Ile	Ala	Phe	Gln	Glu	Arg	Ile			Ser	Asp	Asp	Lys
•	225					230					235	5				240
								:			•			_	_	
	Met	Lys	Туг	Туг	Glu	Asn	Lev	Ala	Glu			Val	. Gly	Asp	) Asp	Val
					245	j ·	•	•		250	)				255	1
							•			_		_	_			~ [ K
	Ser	Pro	Asp			Gly	Tr	Val			Lys	суѕ	AST			Ala
				260				•	265	) .				270		

Val Gly Thr Gly Thr Val Thr His Lys Ala Asp Ile Lys Lys Phe Gln

275 280 285

Leu Ala Thr Arg Leu Arg Ala Asp Ser Lys Ile Thr Gly Gly Lys Ile 290 295 300

Ile Arg Val Glu Ala His Pro Ile Pro Glu His Pro Arg Pro Arg Arg 305 310 315 320

Leu Gln Asp Arg Val Ala Leu Val Gly Asp Ala Ala Gly Tyr Val Thr 325 330 335

Lys Cys Ser Gly Glu Gly Ile Tyr Phe Ala Ala Lys Ser Gly Arg Met 340 345 350

Cys Ala Glu Ala Ile Val Glu Gly Ser Glu Met Gly Lys Arg Met Val 355 360 365

Asp Glu Ser Asp Leu Arg Lys Tyr Leu Glu Lys Trp Asp Lys Thr Tyr 370 375 380

Trp Pro Thr Tyr Lys Val Leu Asp Ile Leu Gln Lys Val Phe Tyr Arg 385 390 395 400

Ser Asn Pro Ala Arg Glu Ala Phe Val Glu Met Cys Ala Asp Glu Tyr 405 410 415

Val Gln Lys Met Thr Phe Asp Ser Tyr Leu Tyr Lys Lys Val Ala Pro
420 425 430

Gly Asn Pro Ile Glu Asp Leu Lys Leu Ala Val Asn Thr Ile Gly Ser 435 440 445

Leu Val Arg Ala Asn Ala Leu Arg Arg Glu Met Asp Lys Leu Ser Val 450 455 460

<210> 19

<211> 957

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(957)

<400> 19

atg ccc gag tat ttg ctt ctg ccc gct ggc cta att tcc ctc tcc ctg Met Pro Glu Tyr Leu Leu Pro Ala Gly Leu Ile Ser Leu Ser Leu

WO 02/072848 gcg atc gcc gct gga ctg tat ctc cta act gcc cgg ggc tat cag tca Ala Ile Ala Ala Gly Leu Tyr Leu Leu Thr Ala Arg Gly Tyr Gln Ser 25 20 tcg gat tcc gtg gcc aac gcc tac gac caa tgg aca gag gac ggc att Ser Asp Ser Val Ala Asn Ala Tyr Asp Gln Trp Thr Glu Asp Gly Ile 40 35 ttg gaa tat tac tgg ggc gac cat atc cac ctc ggc cat tat ggc gat 192 Leu Glu Tyr Tyr Trp Gly Asp His Ile His Leu Gly His Tyr Gly Asp 55 50 ccg cca gtg gcc aag gat ttc atc caa tcg aaa att gat ttt gtc cat 240 Pro Pro Val Ala Lys Asp Phe Ile Gln Ser Lys Ile Asp Phe Val His 75 70 65 gcc atg gcc cag tgg ggc gga tta gat aca ctt ccc ccc ggc aca acg 288 Ala Met Ala Gln Trp Gly Gly Leu Asp Thr Leu Pro Pro Gly Thr Thr 85 336

gta ttg gat gtg ggt tgc ggc att ggc ggt agc agt cgc att ctc gcc Val Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala 110 105 100

aaa gat tat ggt ttt aac gtt acc ggc atc acc att agt ccc caa cag Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln 115 120

.432 gtg aaa cgg gcg acg gaa tta act cct ccc gat gtg acg gcc aag ttt Val Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe 130 135 140

gcg gtg gac gat gct atg gct ttg tct ttt cct gac ggt agt ttc gac Ala Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp 160 145 150

gta gtt tgg tcg gtg gaa gca ggg ccc cac atg cct gac aaa gct gtg Val Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val 170 165

576 ttt gcc aag gaa tta ctg cgg gtc gtg aaa cca ggg ggc att ctg gtg Phe Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val 190 180 185

gtg gcg gat tgg aat caa cgg gac gat cgc caa gtg ccc ctc aac ttc 624 Val Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe 195 200 205

tgg gaa aaa cca gtg atg cga caa ctg ttg gat caa tgg tcc cac cct Trp Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro

acc	ttt	gcc	ag¢	att	gaa	ggt	ttt	gcg	gaa	aat	ttg	gaa	gcc	acg	ggt	720
					Glu											
225					230					235			• • •		240	
tta	ata	σασ	aac	cao	gtg	act	act	act	gat	tgg	act	gta	ccg	acc	ctc	768
					Val											
DCu			1	245					250		•			255	•	
•				2.13					-		·					
000	act	taa	tta	gat	acc	att	taa	caq	aac	att	atc	caa	ccc	cag	ggc	816
					Thr											
FLO	AIG	יבב	260	יביני				265					270			•
			200			٠.	٠.								•	
taa	tta	caa	tac	aac	att	cat.	aaa	ttt	atc	aaa	tcc	ata	caa	gaa	gta	864
m~~	Lou	Gln	There	Glv	Ile	Ara	Glv	Phe	Tle	Lvs	Ser	Val	Arq	Glu	Val	
ııp	шеα	275	T.Y.L	GLY			280			-1-		285			•	
		213					200									
~~~	20+	a++	++=	tta	atg	cac	ctt	acç.	+++	aaa	σta	σσa	ctt	tat	cac	912
					Met											
FLO	290	116	nea	пси	1100	295		***			300	4		•	_	
	290					2,5									:	
tta	~~+	atri	++-	222	gca	ata	cga	aaa	aac	acc	act	caa	act	taa		957
					Ala											
305		Mec	FILE	nys	310	var	9	2,2		315						
303	' .															
															•	
c211	0> 20	1	*		•	,										•
	1> 3:					,										
	2> PI												•			
			hocv	stis	PCC	6803										
	-							•								
<40	0> 20	0	•													
Met	Pro	Glu	Tyr	Leu	Leu	Leu	Pro	Ala	Gly	Leu	Ile	Ser	Leu	Ser	Leu	
1				5					10					15		
Ala	Ile	Ala	Ala	Gly	Leu	Tyr	Leu	Leu	Thr	Ala	Arg	Gly	Tyr	Gln	Ser	•
			20	•		-		25					30			
Ser	Asp	Ser	Val	Ala	Asn	Ala	Tvr	Asp	Gln	Trp	Thr	Glu	Asp	Gly	Ile	
	·	35					40	_		_		45				
T.AU	Glu	Tvr	Tvr	Tro	Glv	ASD	His	Ile	His	Leu	Gly	His	Tyr	Gly	Asp	
Deu	50	-3-	-1-		1	55					60		_			
	55							•								
Pro	Pro	٧al	Δla].ve	Asn	Phe	Ile	Gln	Ser	Lvs	Ile	Asp	Phe	Val	His	
65	0			-, s	70					75					80	
0.5				•	. 0											
Ala	Met	Ala	Gln	Trn	G] v	Glv	Leu	Asp	Thr	Leu	Pro	Pro	Gly	Thr	Thr	
				-~_	1	1						_	_			
				85					90					95)	

Val Leu Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Ile Leu Ala 100 105 110

Lys Asp Tyr Gly Phe Asn Val Thr Gly Ile Thr Ile Ser Pro Gln Gln
115 120 125

Val Lys Arg Ala Thr Glu Leu Thr Pro Pro Asp Val Thr Ala Lys Phe 130 135 140

Ala Val Asp Asp Ala Met Ala Leu Ser Phe Pro Asp Gly Ser Phe Asp 145 150 155 160

Val Val Trp Ser Val Glu Ala Gly Pro His Met Pro Asp Lys Ala Val 165 170 175

Phe Ala Lys Glu Leu Leu Arg Val Val Lys Pro Gly Gly Ile Leu Val 180 185 190

Val Ala Asp Trp Asn Gln Arg Asp Asp Arg Gln Val Pro Leu Asn Phe
195 200 205

Trp Glu Lys Pro Val Met Arg Gln Leu Leu Asp Gln Trp Ser His Pro 210 215 220

Ala Phe Ala Ser Ile Glu Gly Phe Ala Glu Asn Leu Glu Ala Thr Gly
225 230 235 240

Leu Val Glu Gly Gln Val Thr Thr Ala Asp Trp Thr Val Pro Thr Leu 245 250 255

Pro Ala Trp Leu Asp Thr Ile Trp Gln Gly Ile Ile Arg Pro Gln Gly 260 265 270

Trp Leu Gln Tyr Gly Ile Arg Gly Phe Ile Lys Ser Val Arg Glu Val 275 280 285

Pro Thr Ile Leu Leu Met Arg Leu Ala Phe Gly Val Gly Leu Cys Arg 290 295 300

Phe Gly Met Phe Lys Ala Val Arg Lys Asn Ala Thr Gln Ala 305 310 315

<210> 21

<211> 1100

<212> DNA

<213> Synechocystis PCC6803

<220>

<221> CDS <222> (1)..(1092)

<400>. 21 atg aaa ttt ccg ccc cac agt ggt tac cat tgg caa ggt caa tca cct Met Lys Phe Pro Pro His Ser Gly Tyr His Trp Gln Gly Gln Ser Pro 15 1 ttc ttt gaa ggt tgg tac gtg cgc ctg ctt ttg ccc caa tcc ggg gaa Phe Phe Glu Gly Trp Tyr Val Arg Leu Leu Leu Pro Gln Ser Gly Glu 25 agt ttt gct ttt atg tac tcc atc gaa aat cct gct agc gat cat cat Ser Phe Ala Phe Met Tyr Ser Ile Glu Asn Pro Ala Ser Asp His His . 35 40 tac ggc ggc ggt gct gtg caa att tta ggg ccg gct acg aaa aaa caa 192 Tyr Gly Gly Gly Ala Val Gln Ile Leu Gly Pro Ala Thr Lys Lys Gln 50 gaa aat cag gaa gac caa ctt gtt tgg cgg aca ttt ccc tcg gta aaa Glu Asn Gln Glu Asp Gln Leu Val Trp Arg Thr Phe Pro Ser Val Lys 75 65 aaa ttt tgg gcc agt cct cgc cag ttt gcc cta ggg cat tgg gga aaa Lys Phe Trp Ala Ser Pro Arg Gln Phe Ala Leu Gly His Trp Gly Lys 95 90 85 tgt agg gat aac agg cag gcg aaa ccc cta ctc tcc gaa gaa ttt ttt Cys Arg Asp Asn Arg Gln Ala Lys Pro Leu Leu Ser Glu Glu Phe Phe 105 100 gcc acg gtc aag gaa ggt tat caa atc cat caa aat cag cac caa gga Ala Thr Val Lys Glu Gly Tyr Gln Ile His Gln Asn Gln His Gln Gly 120 115 432 caa atc att cat ggc gat cgc cat tgt cgt tgg cag ttc acc gta gaa Gln Ile Ile His Gly Asp Arg His Cys Arg Trp Gln Phe Thr Val Glu 135 130 ccg gaa gta act tgg ggg agt cct aac cga ttt cct cgg gct aca gcg 480 Pro Glu Val Thr Trp Gly Ser Pro Asn Arg Phe Pro Arg Ala Thr Ala . 150 155 160 145 ggt tgg ctt tcc ttt tta ccc ttg ttt gat ccc ggt tgg caa att ctt Gly Trp Leu Ser Phe Leu Pro Leu Phe Asp Pro Gly Trp Gln Ile Leu 170 165 tta gcc caa ggt aga gcg cac ggc tgg ctg aaa tgg cag agg gaa cag Leu Ala Gln Gly Arg Ala His Gly Trp Leu Lys Trp Gln Arg Glu Gln

180 185 190

					٠.										•	
tat	gaa	ttt	σac	cac	acc	cta	gtt	tat	gcc	gaa	aaa	aat	tgg	ggt	cac	624
														Gly		
-1-		195					200	_	٠.		:	205		•		
				•					•							·
tec	ttt	CCC	tcc	cac	taa.	ttt	taa	ctc	caa	gca-	aat	tat	ttt	cct	gác	672
														Pro		
DOL	210			9		215					220	-				
	220				•					·						
cat	cca	aga	cta	agc	atc	act	acc	act	aac	aaa.	gaa	cgg	att	gtt	ctt	720
														Val		
225		U _3,			230				_	235		_			240	
223		•					•									
aat.	CCC	CCC	gaa.	gag	ota	act	tta	att	gác	tta	cat	cac	caa	ggt	aat	768
														Gly		
G±3	••••		U ——.	245	• • • • •				250					255		
																-
ttt.	tac	gaa	ttt	aac	cca	aac	cat	ágc	aca	gtc	act	tgg	caa	gta	gct	816
														Val		
	-1-		260			_		265					270	٠		
CCC	taa	aac	cat	taa	caa	tta	aaa	gcc	agc	aat	gat	agg	tat	tgg	gtc	864
														Trp		
,		275					280					285				
											•					
аас	tta	tcc	gga	aaa	aca	gat	aaa	aaa	ggc	agt	tta	gtc	cac	act	ccċ	912
														Thr		
-	290			_		295					300					
					•					•						•
acc	gcc	cag	ggc	tta	caa	ctc	aac	tgc	cga	gat	acc	act	agg	ggc	tat	960
														Gly		
305					310					315					320	,
					•								•		•	
ttg	tat	ttg	caa	ttg	gga	tct	gtg	ggt	cac	ggc	ctg	ata	gtg	caa	ggg.	1008
														Gln		
	-		:	325	Ξ,		·		330					335		
gaa	aco	gac	acc	gcg	ggg	cta	gaa	gtt	gga	gġt	gat	tgg	ggt	tta	aca	1056
														Leu		
		-	340					345					350			,
																•
gao	gaa	aat	ttg	agc	aaa	aaa	aca	gtg	cca	ttc	tga	ggg	aata	a		1100
				Ser												
		355					360				•					

<210> 22

<211> 363 <212> PRT <213> Synechocystis PCC6803

	•						,								
	> 22		. •					٠.						.5	
Met 1	Lys	Phe	Pro	Pro 5	His	Ser	Gly	Tyr	His 10	Trp	Gln	Gly	Gln	Ser 15	Pro
Phe	Phe	Glu	Gly 20	Trp	Tyr	Val	Arg	Leu 25	Leu	Leu	Pro	Gln	Ser 30	Gly	Glu
Ser	Phe	Ala 35	Phe	Met	Tyr	Ser	Ile 40	Glu	Asn	Pro	Ala	Ser 45	Asp	His	His
Tyr	Gly 50	Gly	Gly	Ala	Val	Gln 55	Ile	Leu	Gly	Pro	Ala 60	Thr	Lys	Lys.	Gln
G1u 65	Asn	Gln	Glu	Asp	Gln 70	Leu	Val	Trp	Arg	Thr 75	Phe	Pro	Ser	Val	Lys
Lys	Phe	Trp	Ala	Ser 85	Pro	Arg	Gln	Phe	Ala 90	Leu	Gly	His	Trp	Gly 95	Lys
Cys	Arg	Asp	Asn 100	Arg	Gln	Ala	Lys	Pro 105	Leu	Leu	Ser	Glu	Glu 110	Phe	Phe
Ala	Thr	Val 115	Lys	Glu	Gly	Tyr	Gln 120	Ile	His	Gln	Asn	Gln 125		Gln	Gly
Gln	Ile 130	Ile	His	Gly	Asp	Arg 135	His	Cys	Arg	Trp	Gln 140		Thr	Val	Glu
Pro 145		Val	Thr	Trp	Gly 150	Ser	Pro	Asn	Arg	Phe 155	Pro	Arg	Ala	Thr	Ala 160
Gly	Trp	Leu	Ser	Phe 165	Leu	Pro	Leu	Phe	Asp 170		Gly	Trp	Gln	Ile 175	
Leu	Ala	Gln	Gly 180		Ala	His	Gly	Trp 185		Lys	Trp	Gln	Arg 190	Glu	Gln
Tyr	Glu	Phe 195		His	Ala	Leu	Val 200		Ala	Glu	Lys	Asn 205		Gly	His
Ser	Phe 210	Pro	Ser	Arg	Trp	Phe 215		Leu	Gln	Ala	Asn 220	Тух	Phe	Pro	Asp
His 225		Gly	Leu	Ser	Val 230		Ala	Ala	Gly	Gly 235		Arg	Ile	Val	Leu 240

Gly Arg Pro Glu Glu Val Ala Leu Ile Gly Leu His His Gln Gly Asn

250

245

4	6

Phe '																
	Tyr	Glu	Phe 260	Gly	Pro	Gly	His	Gly 265	Thr	Val	Thr	Trp	Gln 270	Val	Ala	
Pro S	_	Gly 275	-	Trp	Gln	Leu	Lys 280	Ala	Ser	Asn	Asp	Arg 285	Tyr	Trp	Val	
Lys 1	Leu 290	Ser	Gly	Lys	Thr	Asp 295	Lys	Lys	Gly	Ser	Leu 300	Val	His	Thr	Pro	
Thr 1	Ala	Gln	Gly	Leu	Gln 310	Leu	Asn	Cys		Asp 315	Thr	Thr	Arg	Gly	Tyr 320	
Leu '	Tyr	Leu		Leu 325	Gly	Ser	Val	Gly	His 330	Gly	Leu	Ile	Val	Gln 335	Gly	
Glu '	Thr.	Asp	Thr 340		Gly	Leu	Glu	Val 345	Gly	Gly	Asp	Trp	Gly 350	Leu	Thr	
Glu (Glu	Asn 355	Leu	Ser	Lys	Lys	Thr 360	Val	Pro	Phe						
<210 <211	> 10	47										:				
<212												•				
<213	> Ar		lopsi	is th	nalia	ana										
	> Ar > > CI	rabio			nalia	ana										
<213 <220 <221 <222 <400	> Ar > CI > (1 > 23	abio	(1047	7)												
<213 <220 <221 <222 <400	> Ar > CI > (1 > 23 aaa	os)	(1047 act	7) cta	gca	gca										48
<213 <220 <221 <222 <400 atg Met 1 cga	> Ar > CI > (1 > 23 aaa Lys	gca Ala	act Thr	7) cta Leu	gca Ala ttc	gca Ala ggc	Pro tca	Ser	Ser 10 tca	Leu	Thr	Ser	Leu	Pro 15 cgg	Tyr tct	48 96
<213 <220 <221 <222 <400 atg Met 1 cga Arg	> Ar > CI > (1 > 23 aaa Lys acc Thr	gca Ala aac Asn	act Thr tct Ser 20	7) cta Leu 5	gca Ala ttc Phe	gca Ala ggc Gly	tca Ser	aag Lys 25	Ser 10 tca Ser	tcg Ser	Thr ctt Leu	ser ctc Leu	ttt Phe 30	Pro 15 cgg Arg	tct ser	
<213 <220 <221 <222 <400 atg Met 1 cga Arg cca Pro	> Ar > CI > (1 > 23 aaa Lys acc Thr tcc Ser	gca Ala aac Asn tcc Ser 35	act Thr tct Ser 20 tcc Ser	cta Leu 5 tct Ser tcc Ser	gca Ala ttc Phe tca Ser	gca Ala ggc Gly gtc Val	tca ser tct ser 40	aag Lys 25 atg Met	ser 10 tca ser acg Thr	tcg Ser aca Thr	Thr ctt Leu acg Thr	ctc Leu cgt Arg 45	ttt Phe 30 gga Gly	Pro 15 cgg Arg aac Asn	tct ser gtg Val	96

										= /						• . •
Ala 65	Glu	Phe	Tyr	Asn	Glu 70	Thr	Ser	Gly	Leu	Trp 75	Glu	Glu	Ile	Trp	Gly 80	
				cat His 85						Asp						288
				cac His												336
				ggt Gly											aag Lys	384
				gtt Val											ctt Leu	432
				gga Gly												480
				gcc Ala 165											cat His	528
				caa Gln												576
				ata Ile											cct	624
				ttt Phe												672
				ata Ile												720
				cag Gln 245						Ile						768
				ctc Leu										Val		816

				cat His												864
				cct Pro												912
				gtg Val					Ser						aaa Lys 320	960
				atg Met 325				Ile								1008
				atc Ile					Lys			taa			•	1047
<21:	0> 24 1> 34 2> Pl 3> A:	48 RT	aa	! L 1												
\21 .) - A.	Labi	TODS.	LS CI	larre	ama										
<40	0> 20	1		Leu 5			Pro	Ser	Ser	Leu	Thr	Ser	Leu	Pro 15	Tyr	
<40 Met 1)> 2° Lys	1 Ala	Thr	Leu	Ala	Ala			10				÷	15		
<400 Met 1 Arg)> 2 Lys Thr	Ala Asn Ser 35	Thr Ser 20 Ser	Leu 5 Ser	Ala Phe Ser	Ala Gly Val	Ser Ser 40	Lys 25 Met	10 Ser Thr	Ser	Leu	Leu Arg 45	Phe 30	15 Arg Asn	Ser Val	
<400 Met 1 Arg Pro	D> 20 Lys Thr Ser Val	Ala Asn Ser 35	Thr Ser 20 Ser	Leu 5 Ser Ser	Ala Phe Ser	Ala Gly Val Thr 55	Ser Ser 40 Ser	Lys 25 Met	10 Ser Thr	Ser Thr	Leu Thr Leu 60	Leu Arg 45	Phe 30 Gly Lys	Arg Asn Gly	Ser Val Ile	
<400 Met 1 Arg Pro Ala Ala 65	D> 20 Lys Thr Ser Val 50 Glu	Ala Asn Ser 35 Ala	Thr Ser 20 Ser Ala	Leu 5 Ser Ser Ala Asn	Ala Phe Ser Ala Glu 70	Ala Gly Val Thr 55	Ser 40 Ser	Lys 25 Met Thr	10 Ser Thr Glu Leu	Ser Thr Ala Trp 75	Leu Thr Leu 60	Leu Arg 45 Arg	Phe 30 Gly Lys	Arg Asn Gly Trp	Ser Val Ile Gly 80	
<400 Met 1 Arg Pro Ala Ala 65 Asp	D> 20 Lys Thr Ser Val 50 Glu	Ala Asn Ser 35 Ala Phe Met	Thr Ser 20 Ser Ala Tyr	Leu 5 Ser Ser Ala Asn His	Ala Phe Ser Ala Glu 70 Gly	Ala Gly Val Thr 55 Thr	Ser 40 Ser Ser	Lys 25 Met Thr Gly	10 Ser Thr Glu Leu Pro	Ser Thr Ala Trp 75 Asp	Leu Thr Leu 60 Glu Ser	Leu Arg 45 Arg Glu Ser	Phe 30 Gly Lys Ile	Arg Asn Gly Trp Gln 95	Ser Val Ile Gly 80 Leu	
<400 Met 1 Arg Pro Ala Ala 65 Asp	D> 20 Lys Thr Ser Val 50 Glu His	Ala Asn Ser 35 Ala Phe Met	Thr Ser 20 Ser Ala Tyr His	Leu 5 Ser Ser Ala Asn His 85	Ala Phe Ser Ala Glu 70 Gly	Ala Gly Val Thr 55 Thr	Ser 40 Ser Cys	Lys 25 Met Thr Gly Asp	10 Ser Thr Glu Leu Pro 90 Ile	Ser Thr Ala Trp 75 Asp	Leu Thr Leu 60 Glu Ser	Leu Arg 45 Arg Glu Ser	Phe 30 Gly Lys Ile Val Glu 110	Arg Asn Gly Trp Gln 95	Ser Val Ile Gly 80 Leu Ser	

.

120 125 115 Lys Val Val Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Tyr Leu 130 135 Ala Ser Lys Phe Gly Ala Glu Cys Ile Gly Ile Thr Leu Ser Pro Val 155 150 Gln Ala Lys Arg Ala Asn Asp Leu Ala Ala Ala Gln Ser Leu Ala His 165 170 Lys Ala Ser Phe Gln Val Ala Asp Ala Leu Asp Gln Pro Phe Glu Asp 185 180 Gly Lys Phe Asp Ile Val Trp Ser Met Glu Ser Gly Glu His Met Pro 200 205 Asp Lys Ala Lys Phe Val Lys Glu Leu Val Arg Val Ala Ala Pro Gly 215 220 210 Gly Arg Ile Ile Ile Val Thr Trp Cys His Arg Asn Leu Ser Ala Gly 235 240 225 230 Glu Glu Ala Leu Gln Pro Trp Glu Gln Asn Ile Leu Asp Lys Ile Arg 245 250 Lys Thr Phe Tyr Leu Pro Ala Trp Cys Ser Thr Asp Asp Tyr Val Asn 265 260 Leu Leu Gln Ser His Ser Leu Gln Asp Ile Lys Cys Ala Asp Trp Ser 285 280 Glu Asn Val Ala Pro Phe Trp Pro Ala Val Ile Arg Thr Ala Leu Thr 295 300 Trp Lys Gly Leu Val Ser Leu Leu Arg Ser Gly Met Lys Ser Ile Lys 310 315 305 Gly Ala Leu Thr Met Pro Leu Met Ile Glu Gly Tyr Lys Lys Gly Val 330 335 325

340 . 345

Ile Lys Phe Gly Ile Ile Thr Cys Gln Lys Pro Leu

<210> 25

<211> 580

<212> DNA

<213> Brassica napus

PCT/EP02/02492 50 ·

<220>

<221> misc_structure

<222> (1)..(580)

<400> 25

gtcgacgagc tcatggggcg aagggtcttg ctgcaccaag agattttctt gcaccaacgg 60 catggtttga ggaagggcta cggcctgact acactattgt tcagaagttt ggcggtgaac 120 totttactgc taaacaagat ttotctccgt tcaatgtggt tgcctggcat ggcaattacg 180 tgccttataa gtatgacctg cacaagttct gtccatacaa cactgtcctt gtagaccatg 240 qaqatccatc tgtaaataca gttctgacag caccaacgga taaacctggt gtggccttgc 300 ttgattttgt catattccct cctcgttggt tggttgctga gcataccttt cgacctcctt 360 actaccatcg taactgcatg agtgaattta tgggcctaat ctatggtgct tacgaggcca 420 aagctgatgg atttctacct ggtggcgcaa gtcttcacag ttgtatgaca cctcatggtc 480 cagatacaac cacatacgag gcgacgattg ctcgtgtaaa tgcaatggct ccttataagc 540

<210> 26

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz:Primer

tcacaggcac catggccttc atgtttgagg taccagtact

<220>

<221> primer_bind.

<222> (1)..(30)

<400> 26

gatatcatgg actcctacgt gattcagacg

30

580

<210> 27

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<221> primer_bind

```
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(29)
<400> 27
gatatettat ttgtcacact ceteetgge
<210> 28
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz:Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(24)
<400> 28
gtcgacatgg caacccttaa gtgc
<210> 29
<211> 25
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(25)
<400> 29
gtcgacttac ttaacaccat tgacg
<210> 30
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
```

```
<222> (1)..(24)
```

<400> 30

gtcgacatgg cgagcaacgg agtt

24

<210> 31

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(25)

<400> 31

gtcgactcag ttgacagaga cgacg

25

<210> 32

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(30)

<400> 32

ggatccgatc catgagcgaa gaacaaccac

30

<210> 33

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(27)

<220>

<400> 36

<221> primer_bind <222> (1) .. (26)

gcccgggcat ggcttccatt gctctc

```
<400> 33
ggatccttac atttcgagat tattatc
<210> 34
<211> 27
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(27)
<400> 34
agatctatgg agaatggagc aacgacg
<210> 35
<211> 31
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(31)
<400> 35
agatctatat ggttggatat tgagtcttgg c
<210> 36
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
```

26

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

```
<210> 37
 <211> 26
 <212> DNA ·
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
· <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(26)
 <400> 37
                                                                     26
 gcccgggcgc tcaaattatg aagtta
 <210> 38
 <211> 24
<212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(24)
 <400> 38
                                                                     24
 ggatccatgg gccaccaaaa cgcc
 <210> 39
 <211> 26
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(26)
 <400> 39
 gtcgactcat cccactaact gtttgg-
```

```
55
<210> 40
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(26)
<400> 40
ggatccatgg agtctctgct ctctag
<210> 41
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(32)
<400> 41
                                                                   32
ccatggatcc tcacttcaaa aaaggtaaca gc
<210> 42
<211> 31
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(31)
```

<210> 43 <211> 30

<400> 42

gatatcacca tggccgctgg actgtatctc c

```
<212> DNA
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1) .. (30)

<400> 43

gtcgacctta agaatttaag cttgagtggc

30

<210> 44

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1)..(27)

<400> 44

gatatcatgg aaatttccgc cccacag

27

<210> 45

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer

<220>

<221> primer_bind

<222> (1) ... (28)

<400> 45

gatatccagt gttattccct cagaatgg

28

<210> 46

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<213> Artificial Sequence

<220>

```
<220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
 <222> (1)..(26)
 <400> 46
 ggatccatga aagcaactct agcagc
 <210> 47
 <211> 26
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(26)
 <400> 47
                                                                     26
 gtcgacttag agtggcttct ggcaag
 <210> 48
 <211> 24
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(24)
 <400> 48
                                                                     24
 gtcgacgagc tcatgggggc gaag
 <210> 49
 <211> 21
 <212> DNA
```

```
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(21)
<400> 49
                                                                    .21
 agtactggta cctcaaacat g
<210> 50
 <211> 23
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
<222> (1)..(23)
 <400> 50
                                                                     23
tctagactag aatccaactt ctg
 <210> 51
 <211> 24
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
 <220>
 <221> primer_bind
 <222> (1)..(24)
 <400> 51
                                                                     24
 tctagagctc gatcgagcgg ccgc
 <210> 52
 <211> 26
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
```

23

```
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(26)
<400> 52
gcccgggcca aatttacaat tgccac
<210> 53
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(23)
<400> 53
gcccgggcta attcccgatc tag
<210> 54
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial 'Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(26)
<400> 54
gcccgggcat ctgtcgtctc aaactc
<210> 55
<211> 28
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
```

26

23

```
WO 02/072848
                                        60
<222> (1)..(28)
<400> 55
gcccgggctg ttgtcgcaaa attcgccc
<210> 56
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(26)
<400> 56
gcccgggcat ctgtcgtctc aaactc
<210> 57
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(23)
<400> 57
gcccgggcta attcccgatc tag
<210> 58
<211> 25
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

<220> <223> Die Beschreibung von Knstliche Sequenz: Primer <220> <221> primer_bind <222> (1)..(25)

WO 02/072848 PCT/EP02/02492

<400> 58
gcccgggcct agaatccaac ttctg